# (19) 日本国特許庁(JP)

# (12)公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表2004-513144 (P2004-513144A)

(43) 公表日 平成16年4月30日(2004.4.30)

(51) Int.C1.7	F 1			テーマコード	(参考)
A61K 9/48	A 6 1 K	9/48		4B035	
AO1N 25/34	AO1N	25/34	Z	4CO76	
A23L 1/00	A23L	1/00	С	4H011	
A61J 3/06	A 6 1 J	3/06	С		
A 6 1 K 47/36	A 6 1 K	47/36			
		審查記	青求 未請求	予備審査請求 有	(全 51 頁)
(21) 出願番号	特願2002-540722 (P2002-540722)	(71) 出願人	500552560		
(86) (22) 出願日	平成13年11月8日 (2001.11.8)		セラニーズ	ベンチャーズ	ゲー・エム・
(85) 翻訳文提出日	平成15年5月9日 (2003.5.9)		ベー・ハー	•	
(86) 国際出願番号	PCT/EP2001/012935		ドイツ国	ディー-6592	6 フランク
(87) 国際公開番号	W02002/038132		フルト ア	ム マイン イン	ドゥストリー
(87) 国際公開日	平成14年5月16日 (2002.5.16)		パルク へ	キスト	
(31) 優先権主張番号	100 55 526.8	(74) 代理人	100112335		
(32) 優先日	平成12年11月9日 (2000.11.9)		弁理士 藤	本 英介	
(33) 優先権主張国	ドイツ (DE)	(72) 発明者	ハウスマン	ス シュテファン	
(31) 優先権主張番号	0614/01		ドイツ国	デー-65185	ヴィースバ
(32) 優先日	平成13年4月2日 (2001.4.2)		ーデンへ	ルダーシュトラー	ቲ 31
(33) 優先権主張国	スイス (CH)	(72) 発明者	キートー	マス	
(81) 指定国	EP (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, F1, FR,		ドイツ国	<b>デー</b> -65929	フランクフ
GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), CN, JP, US			ルト アム	<b>、マイン ロー</b> レ	ライシュトラ
			一七 9		
				最	終頁に続く

(54) 【発明の名称】低減された分岐度を有するデンプン混合物を含む軟カプセル

# (57)【要約】

本発明は、分岐度が低減されたデンプン混合物および膨張剤からできるゲルからなる軟カプセルに関する。軟カプセルは、特に医薬用、化粧用および獣医学用に有用であるが、食品技術においても有用である。

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項1】

デンプン混合物が天然のデンプンに比較して分岐度が低減されている少なくとも1つのデンプン成分を含み、加えて該デンプン混合物は天然のデンプンをも含有してよく、デンプン成分の少なくとも1つがDp(N)>100であることを特徴とするデンプン混合物および膨張剤のゲルを含んでなる軟カプセル。

## 【請求項2】

デンプン混合物が天然のデンプン並びに天然のものではない、バイオテクノロジーにより 製造された、水不溶性であり、線状のポリーαーグルカンの混合物であって、天然のデン プンに対するポリーαーグルカンの重量の比率が1重量%から50重量%の範囲である請 求項1に記載の軟カプセル。

## 【請求項3】

デンプン混合物が脱分岐デンプンの混合物であって、出発デンプンが天然供給源からの均 ーなアミロース/アミロペクチン混合物または異なる供給源からのデンプン成分の混合物 であり得る請求項1に記載の軟カプセル。

#### 【請求項4】

デンプン混合物が脱分岐デンプンおよび天然のデンプンの混合物であって、天然のデンプンに対する脱分岐デンプンの重量の比率が1重量%から50重量%の範囲である請求項1に記載の軟カプセル。

#### 【請求項5】

デンプン混合物が天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性であり、線状のポリー $\alpha$  - グルカンと脱分岐デンプンの混合物である請求項 1 に記載の軟カプセル。

# 【請求項6】

デンプン混合物が天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性であり、線状のポリーαーグルカン、脱分岐デンプンと天然のデンプンの混合物であって、天然のデンプンに対するポリーαーグルカンおよび脱分岐デンプンの重量の比率が1重量%から50重量%の範囲である請求項1に記載の軟カプセル。

### 【請求項7】

ポリー $\alpha$  ーグルカンがポリー $\alpha$  ー 1 , 4 ー D ーグルカンであることを特徴とする請求項 1 、 2 、 5 または 6 のいずれかに記載の軟カプセル。

### 【請求項8】

線状ポリーαーグルカンがアミロスクラーゼを使用して生体触媒的に製造されることを特徴とする請求項1~7のいずれかに記載の軟カプセル。

# 【請求項9】

> 7 0 重量%の高アミロース含量を有する天然のデンプンおよび膨張剤のゲルから作製された軟カプセル。

### 【請求項10】

ゲルが1%から60%の範囲で膨張剤に対する全炭水化物の重量部比を有することを特徴とする請求項1~9のいずれかに記載の軟カプセル。

# 【請求項11】

基盤となるゲルが膨張剤として水、エチレングリコール、グリセロール、プロパンジオール、エリスリトール、マンニトール、ソルビトール、マレイン酸、コハク酸、アジピン酸、乳酸、2-ヒドロキシ酪酸、クエン酸、リンゴ酸、ジメチルスルフォキシドおよび尿素からなる群から選択される少なくとも1つの可塑剤を含むことができることを特徴とする請求項1~10のいずれかに記載の軟カプセル。

### 【請求項12】

基盤となるゲルが食用および/または生体分解性であることを特徴とする請求項1~11 のいずれかに記載の軟カプセル。

## 【請求項13】

20

ゲルがさらに軟カプセルの臭いおよび/または味および/または色を改変する物質、並びに各々の応用に慣用されるその他の添加物を含んでなることを特徴とする請求項1~12 のいずれかに記載の軟カプセル。

# 【請求項14】

薬理学的に活性、獣医学的に活性、化粧用として活性もしくは農薬として活性な物質または物質の混合物を含んでなることを特徴とする請求項 $1\sim13$ のいずれかに記載の軟カプセル。

#### 【請求項15】

食品および飲料工業、医学/薬学、獣医学並びに農薬学での使用に適していることを特徴とする請求項1~14のいずれかに記載の軟カプセル。

#### 【請求項16】

デンプン混合物および膨張剤が>160 C の温度で均質化され、製造されたゲルが適切な熱可塑的加工方法で、シート(Folie)、フィルムまたは帯状片(Band)に成形され、次いで回転金型法により軟カプセルが製造される、請求項 $1\sim15$  のいずれかに記載の軟カプセルを製造する方法。

#### 【請求項17】

軟カプセルを製造するための、請求項1~9のいずれかに記載のゲルの使用。

#### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

# 【発明の属する技術分野】

本発明は、デンプン混合物および膨張剤のゲルからなる軟カプセルに関し、該デンプン混合物は天然のデンプンと比較して分岐度が低減された少なくとも1つのデンプン成分を含み、加えて天然のデンプンをも含有し得るものである。

# [0002]

# 【従来の技術】

薬理学的に、獣医学的に、化粧用としてまたは農薬として活性な物質をカプセル化するための軟カプセルの使用は数年前から知られている。一般に、可塑剤およびその他の一般的な構成成分に加えて、好ましくはゼラチンからなる軟カプセルが使用される。ゼラチンは、主に動物の皮膚および骨に存在するコラーゲンを加水分解することにより生成されるポリペプチドである。ゼラチン製の軟カプセルは、液体および異なる極性の溶液をカプセル化することを可能にし、感応性のある補助物質および活性化合物を保護し、非常に多様な形状、色および大きさが可能である。このように、軟カプセルは、多くの点で硬カプセルよりも優れており、好んで頻繁に使用される。

# [0003]

これらの利点に関わらず、伝染性スポンジ様脳症(クロイツフェルト・ヤコブ病、ウシスポンジ様脳症、スクラピー)を取り巻く問題の過程において、またゼラチン含有軟カプセルの菜食主義者用の代替品および「コーシャ」または「ハラール」の要件を満たす投与形態に関する論議のために、動物タンパク質を用いないで製造できる、または動物起源に基づかない原材料からなる軟カプセルに対する要求が高まってきている。

# [0004]

既に記載されている、タンパク質を含まない軟カプセルのための好適な出発物質は、炭水 化物系のゲルである。

### [0005]

ゲルは膨張状態で弾性ミクロ相を示す。この場合、弾性ミクロ相は分子または超分子の大きさを有し、空間的なネットワークを形成し得る構造エレメントのパーコレーションにより構築される。ゲル形成はスピノダールまたは成長過程により進行し得る。第2の場合、分岐過程はパーコレーションに先行する。

# [0006]

FloryおよびBarett、Disc. Farad. Soc. 57、1 (1974)によれば、4つの型のゲルが区別されている。

10

20

30

40

- 1. メソフェーズまたはケイ酸塩相の秩序のあるラメラ構造;
- 2. 分岐および線状ポリマーを有する秩序のない共有結合性高分子ネットワーク;
- 3. 秩序のある架橋点およびこれに連結する秩序のない領域を有する高分子ネットワーク ;および
- 4. 高度な異方性粒子、綿状沈殿およびコアセルベートの秩序のない構造(非特許文献 1 参照。)。

# [0007]

炭水化物系のゲルおよびネットワークを用いてどのように活性化合物をカプセル化できるかに関して多くの実例が文献に開示されている。そして、Yamada、WateiおよびWakao(JP030986038)は、食品および医薬応用において使用するためのセルロースおよびデンプンの混合物から成る硬カプセルおよび軟カプセルの製造方法について記載している(特許文献1参照。)。

[0008]

WO92/09274は、軟カプセル製造においてアミロース強化デンプンでゼラチンを部分的に置換することを提案している(特許文献2参照。)。US5342626は、カラギーナン、ゲランおよびマンナンからのフィルムの製造および軟カプセルの製造のために、それらを使用することについて記載している(特許文献3参照。)。軟カプセルの製造におけるゲル化剤として>5%濃度のカラギーナンの使用は、WO99/07347にも開示されている(特許文献4参照。)。化学的に改変されたデンプンおよびセルロースを軟カプセル製造のために使用することは、JP93/212706およびWO00/18835において論じられている(特許文献5および6参照。)。天然の(分岐した)ジャガイモデンプンに基づいた軟カプセルの製造は、EP1103254Aに記載されている(特許文献7参照。)。

[0009]

加えて、デンプンおよびデンプンとその他の成分との混合物を使用して熱可塑性材料を製造することができるということは当該分野でよく知られている。これらは、例えばEP397819、EP542155、W〇99/02660、W〇99/02595、W〇99/02040に開示されている(特許文献8、9、10、11および12参照。)。これらの熱可塑性材料とは違って、本願に開示されているゲル/ネットワークは、ガラス転移温度を超えるところにおいてフリーフロー挙動を示さない。反対に、ギブスの自由エネルギーのロガリズム(10gG)に対する温度のプロットにおけるゲルは、ゴム様の弾性平坦を示す。

[0010]

出願人のWO99/02600は、デンプンおよび線状水不溶性ポリーαーグルカンに基づく熱可塑性混合物について記載している(特許文献10参照。)。軟カプセル製造のためにこれらの混合物の使用することについては述べていない。

[0011]

従って、軟カプセルの製造における先行技術の現状は、当該技術分野に詳しい技術者に知られている種々の方法により、天然の、場合によっては、化学的または物理学的に改変されたデンプン、セルロースおよびその他の炭化水素を他の適切な化合物および一般的な可塑剤と組み合わせて使用することである。

[0012]

【特許文献1】

特開平3-986038号公報

【特許文献2】

国際公開第92/09274号パンフレット

【特許文献3】

米国特許5342626号明細書

【特許文献4】

国際公開第99/07347号パンフレット

20

30

50

### 【特許文献5】

特開平5-212706号公報

【特許文献6】

国際公開第00/18835号パンフレット

【特許文献7】

欧州特許出願公開第1103254号明細書

【特許文献8】

欧州特許第397819号明細書

【特許文献9】

欧州特許第542155号明細書

【特許文献10】

国際公開第99/02660号パンフレット

【特許文献11】

国際公開第99/02595号パンフレット

【特許文献12】

国際公開第99/02040号パンフレット

【非特許文献1】

Flory & Barett in Disc. Farad.

Soc. 57, 1 (1974)

[0013]

【発明が解決しようとする課題】

現在までに記載された多糖類系の軟カプセルの不利な点は、相対的に低い機械的強度である。多糖類を基盤とする以前の軟カプセルは、 $100\mu$ mよりも著しく厚く、一般には  $200\mu$ 5  $300\mu$ mの値をも超過する肉厚を有し、これはある種の応用では不利であり、加えてコスト面でも不利益になる。加えて、使用された植物性の原材料は、それが天然起源であるために、しばしば非常に不均一であり、これは均質な軟カプセルの製造をさらに困難なものにしている。

[0014]

従って、先行技術の該不利な点を克服する軟カプセルを提供することが本発明の目的である。

[0015]

【課題を解決するための手段】

特許請求の範囲に記載した例となる実施形態によりこの目的は達成される。

[0016]

特に、この目的は、デンプン混合物および膨張剤のゲルからなる軟カプセルを提供することにより達成される。ここで該デンプン混合物は、天然のデンプンに比較して分岐度が低減されている少なくとも1つのデンプン成分を含み、加えて天然のデンプンを含有することもでき、少なくとも1つのデンプン成分がDp(N)>100であることを特徴とする

[0017]

40

50

10

20

30

これらの混合物は、特に下記のものである。

- ・本発明の第1の好ましい態様においては、天然のデンプンおよび天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーα-グルカンの混合物。
- ・本発明の第2の好ましい態様においては、脱分岐したデンプンの混合物であって、脱分岐の前出発デンプンは1つのまたは異なる供給源に由来していてもよいし、または一緒に混合されていてもよい。
- ・本発明の第3の好ましい態様においては、脱分岐したデンプンと天然のデンプンの混合物。
- ・本発明の第4の好ましい態様においては、天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカンと脱分岐したデンプンの混合物。

・本発明の第5の好ましい態様においては、天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカン、脱分岐したデンプンと天然のデンプンの混合物。

### [0018]

本発明のさらに好ましい例示的な実施形態は、請求項1を引用するサブクレームに記載されている。

# [0019]

本発明のさらに好ましい態様においては、O.7(>70重量%)を超える高アミロース重量分率を有する天然のデンプン、例えばHylon(登録商標)VII(ナショナル・スターチ・アンド・ケミカル・コーポレーション、ウィルミントン、デラウェア、米国)およびAmylogel(登録商標)3003(ブラットマン・セレスター AG、スイス)からなる軟カプセルを提供することにより目的は達成される。

#### [0020]

これらは、Dp(N)、f結晶性および分岐度について本発明の混合物と非常に類似した値を示し、従って本発明の目的に完全に適している。

#### [0021]

さらに、前記のデンプン成分(組成物によるが、化学的および/または酵素的に脱分岐したデンプン、天然のデンプンおよび/または天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカン)および膨張剤を>160℃の温度において、例えばチャンバーニーダーで均質化する、軟カプセルの製造方法が提供される。次いで、製造されたゲルを適切な熱可塑的加工方法、好ましくはプレスまたは押し出し機で成形し、シート、フィルムまたは帯状片を製造し、次いでそれ自体公知の回転金型法により加工して軟カプセルを形成する(J.P.Stanley、「軟ゼラチンカプセル」;L.Liebermannら、The Theory and of Practice Industrial Pharmacy(1986)、リー・アンド・フェビガー、フィラデルフィア)。

## [0022]

これらの軟カプセルは、例えば薬理学的に、獣医学的に、化粧用にまたは農薬用に活性である物質、または物質の混合物を含むことができる。

### [0023]

加えて、好ましい実施形態では、ゲルは、軟カプセルの臭いおよび/または味および/または色を改変する物質、並びに各々の応用に慣用されるその他の添加物を含むことができる。

### [0024]

天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリー $\alpha-1$ , 4 ーグルカンを用いる、本発明により使用できるゲルの製造は、出願人のPCT/EP/0 1/05209に記載されており、この出願は本発明の目的のためにその全てを参照により本明細書に組み入れる。

## [0025]

# 【発明の実施の形態】

脱分岐したデンプンは、市販により入手できる。その1つの例がナショナル・スターチ・アンド・ケミカル・コーポレーション、ウィルミントン、デラウェア、米国のNovelose(登録商標)330である。脱分岐したデンプンは、天然のデンプンに作用する、イソアミラーゼまたはプルラナーゼなどの酵素の作用により製造することもできる。これらの対応する方法は、当業者によく知られている。デンプンの酵素的脱分岐の方法は、例えばUS3,730,840、US3,881,991、US3,879,212およびUS4,971,723に開示されている。

# [0026]

意外なことに、前記の発明者により、発明されたゲルから製造された軟カプセルは、従来 の軟カプセルに比較して強度が非常に増し、それに伴って多くの利点があることが見出さ 10

20

30

40

れている。

## [0027]

それは、軟カプセルの肉厚を通常の多糖類含有製品と比較して3から約100マイクロメートルだけ低減することができ、その結果コストを抑えて軟カプセルを製造することができるということである。

# [0028]

熱可塑的加工方法により得られたフィルム、シートおよび帯状片の伸張性は、この肉厚で ≦200%であり、この伸張時の強度は≦5MPaという非常に高い値になる。 適切な溶接温度は50から100℃の範囲である。

# [0029]

さらに、可塑剤としてのグリセロールまたはその他の親水性ポリオールは、大方なしで済ますことができ、その結果カプセルの吸湿性が低減される。その結果、軟カプセルの保存性および軟カプセルの酸素バリヤ機能が有利に影響される。

#### [0030]

現在のゼラチン含有軟カプセルと比較して、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリー $\alpha-1$ , 4-D-グルカンおよびデンプンから成る開示されたカプセルは、前記の利点に加えて、さらに乾燥を加えずに、回転金型法によるさらなる加工に適するように、押し出しの前に水分含量を設定できる可能性を提供する。

#### [0031]

意外なことに、発明者は、ゲルの製造において天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリー $\alpha$ -グルカンの使用が好ましい場合、高度に秩序のある結晶性領域が形成され、該領域が秩序のないデンプン分子の架橋点として作用することを見出した。このように、フローリー3型ゲルが存在し、そのネットワーク密度は、匹敵する膨張度において水不溶性線状ポリー $\alpha$ -グルカンの相対量により規定される。ネットワーク密度から、破断時のモジュラス、伸びおよび引張応力などのゲルの機械的特性を設定できる。従って、本願では、使用される、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリー $\alpha$ -1,4-D-グルカンの結晶特性が、天然のデンプンの良好な加工性と有利に組み合わされる。

# [0032]

さらに好ましい本発明の態様において、脱分岐デンプン、例えばNovelose(登録商標)330からのゲル、および天然のデンプンおよび脱分岐デンプンの混合物、または天然のデンプン、脱分岐デンプンおよび天然のデンプンではないバイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカンの混合物のゲルにも同様のことが適用される。

# [0033]

本発明の範囲において、「天然のものではない」とは、天然に由来しないという意味である。特に、天然のものではないポリー $\alpha$  - グルカンの場合、これは天然のデンプンを化学的または酵素的に改変することにより調製されていないことを意味する。

### [0034]

本発明の範囲において、「バイオテクノロジーにより製造された」とは生体触媒による方 法並びに生体内変換による方法、または発酵法の使用を意味する。

### [0035]

本発明の範囲において、ポリグルカンとは、生体触媒(及び生体内変換)により調製されることを意味し、従って、ポリグリカンは、適切な条件下、いわゆる生体触媒、通常は酵素を用いることにより、オリゴマー糖類などのモノマー構成成分、例えば単糖類および/または二糖類の触媒反応により調製される。この関係では、これは「インビトロ生体触媒」とも称される。

# [0036]

発酵からのポリーαーグルカンは、本発明の文言において、菌類、藻類、桿菌、細菌または原生生物などの天然発生の生物を用いる発酵法により製造できるか、または天然発生で

50

40

10

20

ない生物を用いるが、一般に定義される遺伝子操作法により修飾された、菌類、藻類、細菌または原生生物などの天然生物の助けをかりたか、または発酵法の助けをかりて製造できるポリーαーグルカンである。この関係において、「インビボ生体触媒」とも称される

### [0037]

そのような微生物の例は、ピチア・パストリス(Piichia pastoris)、トリコデルマ・レセイ(Trichoderma reseii)、スタフィロカス・カルノサス(Staphylokkus carnosus)、エシェリア・コリ(Escherichia coli)またはアスペルギルス・ニゲル(Aspergillus niger)である。

[0038]

バイオテクノロジーによる製造のための有利な方法は、例えば出願人のWO95/315 53およびWO99/67412に記載されている。

[0039]

そこに記載されている方法に従って、アミロスクラーゼをスクロース溶液に加え、糖結合を切断してポリーαーグルカンおよびフルクトースを直接形成する。

[0040]

他の適切な酵素は、多糖類シンターゼ、デンプンシンターゼ、グリコールトランスフェラーゼ、1,4-D-グルカントランスフェラーゼ、グリコーゲンシンターゼまたはホスホリラーゼである。

[0041]

天然供給源、例えば植物から単離されたポリグルカンに比較して、この場合に得られるポリーαーグルカンは、例えば分子量分布に関して特に均一な特性のプロファイルを有し、複雑な様式で除去されなければならないか、またはアレルギー反応を引き起こし得る望ましくない副産物を全く含まないか、またはせいぜい極少量しか副産物を含有せず、単純な方法で明細に従って忠実に再現できる。

[0042]

従って、必要に応じて、分子量などの異なる特性を有するポリグルカンを規定の様式で、 容易に再現できるように得ることができる。

[0043]

本発明の意味における線状ポリグルカンは、個々の構成成分が同一の様式でいつも互いに結合しているような様式で、モノマー構成成分としてのグルカンから作製される。このように定義された各々の基本単位または構成成分は、正確に2つの結合を有し、どの場合も1つが他のモノマーに結合されている。唯一の例外は、多糖類の最初または末端を形成する2つの基本単位である。これらは、他のモノマーへの1つの結合のみを有し、線状ポリグリカンの末端基を形成する。

[0044]

基本単位が3つまたはそれ以上の結合を有する場合、これを分岐と称する。いわゆる分岐 度は、線状ポリマー骨格の構造に関与せず、分岐を形成する100個の基本単位あたりの ヒドロキシル基の数により規定される。

[0045]

本発明によれば、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された線状で水不溶性のポリー $\alpha$ -グルカンは、最大1%の分岐度を有し、すなわち最大で100基本単位あたり1分岐を有する。好ましくは、分岐度は0.5%未満であり、とりわけ最大0.1%である。

[0046]

特に好ましいのは、6位での分岐度が1%未満、好ましくは最大0.5%、特に最大0.1%であり、別の位置では、例えば2位または3位で、好ましくは各々の場合、最大0.5%、特に最大0.1%である、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性、線状ポリーαーグルカンである。

10

20

30

40

30

40

50

### [0047]

脱分岐デンプンの同様に好ましい使用の場合、分岐度は、最大0.5%、好ましくは0. 2%、特に好ましくは最大0.03%、特に非常に好ましくは最大0.01%である。

#### [0048]

特に、分岐していない、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカンが本発明に適している。

#### [0049]

例外的な場合では、分岐度が最小量であるので、常法ではもはや検出できない。

#### [0050]

例えば、分岐度は、NMRにより測定されるが、その他の方法も、当業者によく知られている。

## [0051]

さらに、本発明の好ましい態様から、脱分岐デンプンは、天然のデンプンとの混合物で使用する場合、線状であり得る。

### [0052]

線状ポリーαーグルカンの好ましい例は、ポリーαーDーグルカンである。この場合、本発明の意味するところの直線性が存在すれば、結合の型は重要ではない。特に好ましい例は、線状ポリーαー1, 4-Dーグルカンである。

#### [0053]

本発明において、接頭辞の「α」または「D」は単にポリマー骨格を作る結合を意味し、 20 分岐を意味しない。

## [0054]

バイオテクノロジーおよび特に生体触媒法は、分岐度を調節可能な様式で設定でき、特に水不溶性線状ポリーαーグルカン、例えば分岐を含まない好ましいポリーαー1, 4-Dーグルカンを直接得ることができるという利点がある。

### [0055]

[0056]

本発明において、「水不溶性ポリグルカン」という文言は、ドイツ薬局方(DAB=Deutsches Arzneibuch、ビッセンシャフトリッヒ・フェアラークス有限会社、シュタットガルト、ゴビ・フェアラーグ、フランクフルト、1987年版)の定義に従って、4から7クラスに相当し、「やや溶けにくい」、「溶けにくい」、「きわめて溶けにくい」または「ほとんど溶けない」化合物のカテゴリーに入る化合物を意味する。

従って、発明の好ましい水不溶性ポリーαーグルカンは、DABのクラス4に割り当てられ、すなわち室温および大気圧下において、ポリグルカンの飽和溶液は、物質の質量あたり溶媒すなわち水の容量約30から100m(水30から100mlあたり物質1g)を含んでいる。さらに好ましい発明の水不溶性ポリーαーグルカンは、DABのクラス5に割り当てられ、すなわち室温および大気圧下において、ポリグルカンの飽和溶液は、物質の質量あたり溶媒すなわち水の容量約1000mlが大気圧下において、ポリグルカンの飽和溶液は、物質の質量あたり物質1g)を含んでいる。さらになお好ましい発明の水不溶性ポリーαーグルカンは、DABのクラス6に割り当てられ、すなわち室温および大気圧下において、ポリグルカンの飽和溶液は、物質の質量あたり物質1g)を含んでいる。最も好ましい発明の水不溶性ポリーαーグルカンは、DABのクラス7に割り当てられ、すなわち室温および大気圧下のポリグルカンの飽和溶液は、物質の質量あたり溶媒すなわち水の容量約1000

# [0057]

る。

クラス 6 に相当する「きわめて溶けにくい」は、以下の実験の記載により説明できる。 被験ポリグルカン 1 g を脱イオン水 1 l 中 1 0 0 0 h P a (1バール)の圧力で 1 3 0 ℃ まで加熱する。得られた溶液は、数分間の短い時間だけ安定である。標準的な条件下で冷 却すると、物質は再び沈殿する。室温まで冷却し、遠心分離により分離した後、実験ロスを考慮すると、用いた量の少なくとも66%を回収できる。

# [0058]

本発明において、バイオテクノロジーにより得られた天然のものではないバイオテクノロジーにより製造された、水不溶性線状ポリーαーグルカンは、そのままで使用することができる。必要なら、これをさらなる処理に供することができる。

#### [0059]

このように、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性線状グルカンは、例えば線状結合に関与しない1つまたはそれ以上の位置でエステル化および/またはエーテル化することによりポリグルカンを化学的改変することにより改変することができる。好ましい1, 4 ー結合ポリー $\alpha$  ーグルカンの場合、2、3 および/または 6 位で改変を行うことができる。

#### [0060]

本発明の意味においての改変とは、結合に関与しない、存在するヒドロキシル基を化学的に改変することを意味する。これには、例えば酸化的カルボキシル化または加水分解において生じるようなグルカン単位の開環は含まれない。そのような改変の手段は、当業者に広く知られている。

### [0061]

ポリー $\alpha$  ーグルカンは、いわゆる $\alpha$  ーアミラーゼ抵抗性ポリー $\alpha$  ーグルカンの形態で用いることができ、出願人の国際特許出願WO00/02926およびWO01/42309のポリー $\alpha$  ー1, 4 ー D ーグルカンの実施例に記載されている。

#### [0062]

 $\alpha-P$ ミラーゼ抵抗性ポリー $\alpha-$ グルカンは、水不溶性ポリー $\alpha-$ グルカンと水の懸濁液または分散液を調製し、懸濁液または分散液を50から1000の範囲の温度で加熱し、得られたペースト状の混合物を500℃から凍結温度までの範囲の温度で、好ましくは35から150、27から220、16から00℃または6から20の範囲で1から72時間、好ましくは1から366時間、特に15から306時間の間冷却し、加熱したペースト状の混合物の温度と比較して90から40の温度範囲に下げた温度でペースト状混合物をレトログラデーション(Retrogradation)させ、場合によっては、得られた生成物を乾燥または脱水することにより得ることができる。

### [0063]

さらに、α-アミラーゼ抵抗性ポリーα-グルカンは、水分欠乏下でインキュベートし、引き続いて冷却および乾燥することにより得ることができる。この場合、この方法は、インキュベーションを1回または繰り返して実施すること、この方法は水分含量35%で実施するのが好ましいこと、およびガラス転移温度より高く、転移温度未満でインキュベーションを実施することを特徴とする。

### [0064]

重合度、すなわち発明で好ましく用いられる脱分岐デンプンの分子あたりのグルカン単位の平均数 $\mathrm{Dp}$  (N)は、好ましくは> $\mathrm{10^3}$ 、特に好ましくは> $\mathrm{10^3}$ 、および特に非常に好ましくは> $\mathrm{4\times10^3}$ である。脱分岐デンプンを天然のデンプンおよび/または天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリー $\alpha$  ーグルカンとの混合物で使用する場合、脱分岐デンプンの $\mathrm{Dp}$  (N)は  $\mathrm{100}$  未満であってもよい。

# [0065]

発明で好ましく用いられる、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された水不溶性線状ポリーαーグルカンのDρ(N)は、少なくとも30、好ましくは40~300、特に非常に好ましくは50から100である。

### [0066]

本発明のさらに好ましい態様では、本発明のデンプン混合物の少なくとも 1 つのデンプン成分は、 $>10^2$ 、好ましくは $>10^3$ の、特に非常に好ましくは $>4\times10^3$ のDp(N)を有する。

20

10

30

40

10

20

30

40

50

#### [0067]

全体では、デンプン混合物において、 $Dp(N)>10^2$ を有する少なくとも 1 つのデンプン成分が少なくとも 5 0 重量%存在する。

### [0068]

本発明に用いられる脱分岐デンプンは、標準化された結晶化操作の後で存在する高い重量分率の結晶相によりさらに区別される。この場合、脱分岐デンプン5gを水95gに137℃で閉鎖系で溶解し、この温度を3分間維持し、溶液を22℃まで冷却し、この温度を3分間維持する。得られた本質的に乾燥した物質を広角 X線回折により調べる。相対的な散乱強度を5から35°の散乱角度に対してプロットする。外因の散乱(空気、装置)および散乱分子の熱振動の寄与を差し引いた後、強度散乱角度関数(U.R.Tromka、Macromolecules 28(18)、6128-6150(1995)参照)を積分限界5から35°の間で近い、該積分は「全体として示す。上記処理された強度散乱角度関数から非晶性ハロが分の寄与を引き、同様に、記載した限界間で積分し、この積分を「結晶と称する。「結晶」(0.1から0.35の範囲で変化する。アミロース重量分率く0.7を有する天然のデンプンの「結晶は、く0.1である。

#### [0069]

脱分岐されたデンプンの結晶相の重量分率は、f 結晶 > 0 . 1 、好ましくは > 0 . 1 5 、特に好ましくは > 0 . 2 である。

#### [0070]

本発明のデンプン混合物の結晶相の重量分率は、f 結晶 > 0.05、好ましくは f 結晶 > 0.1、特に好ましくは > 0.15、特に非常に好ましくは > 0.2である。

### [0071]

本発明でカプセルの製造に使用する装置に関しては、「回転金型法」を参考にする。提案する機械装置は、改変されたデンプンおよび添加剤の水溶液のための容器(A)、水溶液(a)の供給ラインおよび鋳造装置(B)、鋳造装置から溶液を運ぶコンベアベルト(C)、コンベアベルト(C)のカバー(CA)、ゲル化により固化したフィルム帯状片の供給部(D)、カプセルに充填される液体の供給ラインウェッジ(F)を有する容器(E)、(E)と(F)の間で充填物を輸送するための液体ポンプ、および2つの逆回転する成形ロール(G)から成り、各々の場合に成形された帯状片を受容するための半カプセル状凹部を有する。凹部の縁を高くすることによりカプセルを溶接および打抜き加工するときの加圧を確実にする。(A)から(G)の部分の温度および運搬作業は制御、調整できる。

# [0072]

溶接された一体になった軟カプセルを形成するための製造方法、特に軟カプセルケーシングのためのフィルム帯状片を製造するための操作および充填操作は、原材料の特性の多くの要件を生じさせる。フィルム帯状片は、しばしば鋳造および冷却により、カプセルケーシング材料の均質な分子分散溶液から製造される。鋳造溶液の不可欠な要件は、その温度を臨界値まで低下させた後、有用な時間で鋳造溶液が弾性ゲル相を形成することである。次いで、帯状シートは、回転成形ロールの間の冷却ゾーンに誘導され、伸張され、充填され、溶接されてカプセル打抜き加工がなされる。帯状片の成形の伸びは、達成されるべれ、溶接されてカプセル打抜き加工がなされる。帯状シートの成形において、帯状片のモジュラスによるが、0.85から1.0である。帯状シートの成形において、帯状片のモジュラスによるが、0.1から10MPaの範囲で引張応力が発生する。帯状シトの有用性のために、破断時の伸びおよび破断時の引張応力がいずれも、上記に列挙した伸び(0.85)および引張応力(0.1から10MPa)より大きいという条件を適用する。保存性を改善するために、カプセルを乾燥させる。

# [0073]

本発明において、脱分岐デンプン、または好ましく用いられる天然のものではない、バイ

オテクノロジーにより製造された、水不溶性線状ポリーαーグルカンからカプセルを製造するために、以下の製造方法パラメーターが明らかにされている。

- ・溶液 (B) に用いられるデンプンの重量分率が、> 0. 01であるが、< 0. 5、有利には> 0. 1であるが、< 0. 3である。
- ・用いられるデンプンおよび添加剤を50<T、<180℃の温度、有利には50<T、<100℃の温度で水に溶解する。
- ・鋳造溶液(a)の温度( $T_*$ )、鋳造支持体(C)およびカバー下の周囲空気( $C_*$ A)の温度( $T_*$ )、成形ロールに供給する前のフィルム帯状片の温度( $T_*$ )、供給ラインウェッジ(F)の温度( $T_*$ )並びに成形ロールの温度( $T_*$ )の設定は、液体を充填されたカプセルを製造する方法の重要な構成要素である: $5_*$ 0 <  $T_*$  <  $1_*$ 0 0  $C_*$ ;  $0_*$ 0 <  $T_*$  <  $T_*$ 0 0  $T_*$ 0 <  $T_*$ 0

#### [0074]

本発明に関して、用いられるデンプンは、熱く、その後冷却した水溶液から、冷却状態での有用な滞留時間の後、20℃での伸張試験(伸張速度10秒で0.1)で係数E>0. 1MPa、破断時の伸びおよび引張応力1.5および>0.1MPaを有する弾性ゲル相を形成する。ここでは記載していない時間、溶液組成および温度は、この方法のパラメーターの説明で提示される。従って、記載した発明では、デンプン水溶液中における弾性ゲル相のできるだけ迅速な形成が有利である。本願の発明者は、意外なことに、前記の方法のパラメーターにおいてピン浸漬法の使用が可能であるデンプン溶液は、化学構造データーおよび相構造パラメーターにより特徴づけられることを見出している。

### [0075]

本発明の軟カプセルのデンプン成分は、いずれかのデンプンまたはその2つもしくはそれ以上の混合物、1つもしくはそれ以上のその誘導体またはデンプンおよびデンプン誘導体の混合物であり得る。

### [0076]

適切なデンプンの例は、ジャガイモ、タピオカ、キャッサバ、米、小麦またはトウモロコシである。他の例は、クズウコン、サツマイモ、ライ麦、大麦、キビ、カラス麦、モロコシ、果実、例えばクリ、ドングリ、インゲン豆、エンドウおよびその他のマメ科の果実、バナナおよび植物の髄、例えばサゴヤシからのデンプンである。これらは、主にアミロースまたはアミロペクチンを含んでいてもよく、すなわち主要な成分の含量は、デンプン中のアミロースおよびアミロペクチンの全含量の50%を超える。デンプンは、熱水によりおよび/または機械的に前処理することができる。

## [0077]

植物起源のデンプンに加えて、化学的に改変された、発酵により製造された、組換え起源による、または生体内変換もしくは生体触媒により製造されたデンプンを用いることもできる。

# [0078]

本発明で「化学的に改変されたデンプン」とは、天然の特性と比較して、化学的に特性が変化しているデンプンを意味する。これは、本質的にポリマー類似の反応により達成され、該反応ではデンプンを単官能性、二官能性または多官能性試薬または酸化剤により処理される。この処理で、好ましくはデンプンのポリーαーグルカンのヒドロキシル基をエーテル化、エステル化、もしくは選択的酸化により変換するか、または改変は、デンプン骨格上への共重合可能な不飽和モノマーのフリーラジカル主導のグラフト共重合に基づく。

# [0079]

特に化学的に改変されたデンプンとしては、とりわけデンプンエステル、例えばキサント グネート、アセテート、ホスフェート、サルフェート、ナイトレート;デンプンエーテル 、例えば非イオン性、アニオン性またはカチオン性デンプンエーテル;酸化デンプン、例 えばジアルデヒドデンプン、カルボキシルデンプン、過硫酸塩分解デンプンおよび類似の 物質などが挙げられる。

# [0080]

50

40

10

20

好ましい化学的改変には、ヒドロキシプロピル化、アセチル化およびエチル化が含まれる

### [0081]

本発明の文言における「発酵デンプン」は、天然発生生物、例えば菌類、藻類もしくは細菌を用いて発酵方法により製造できるか、または発酵方法を含み、その助けを借りて製造できるデンプンである。発酵方法によるデンプンの例としては、とりわけ、アラビアガムおよび関連する多糖類(ゲラン・ガム、ガム・ガッティ、ガム・カラヤ、ガム・トラガカント)、キサンタン、エマルサン、ラムサン、ウェラン、シゾフィラン、ポリガラクツロネート、ラミナリン、アミロース、アミロペクチンおよびペクチンが挙げられる。

# [0082]

本明細書において、「組換え起源のデンプン」または「組換えデンプン」とは、天然発生ではない生物であるが、遺伝子操作法により改変された天然の生物、例えば菌類、藻類もしくは細菌を用いて発酵方法により製造できるか、または発酵方法を含み、その助けを借りて得ることができるデンプンを意味する。遺伝子操作で改変された発酵方法からのデンプンの例は、とりわけアミロース、アミロペクチンおよびその他のポリーαーグルカンである。

## [0083]

本発明の範囲において、「生体内変換により製造されたデンプン」とは、デンプン、アミロース、アミロペクチンまたはポリー $\alpha$  ーグルカンがモノマー構成成分、一般にオリゴマー糖類、とりわけ単糖類および二糖類の、特定の条件下で生体触媒を(酵素もまた)使用することによる触媒反応により製造されることを意味する。生体触媒方法からのデンプンの例は、とりわけポリグルカンおよび改変されたポリー $\alpha$  ーグルカン、ポリフルクタンおよび改変されたポリフルクタンである。

### [0084]

本発明によれば、「デンプンの誘導体」または「デンプン誘導体」とは、極一般的に改変されたデンプン、すなわちその特性を変化させるために天然のアミロース/アミロペクチン比率が変化しているデンプン、前ゲル化が行われている、部分的加水分解に供されている、または化学的に誘導されているデンプンを意味する。

## [0085]

デンプンの特定の誘導体としては、とりわけ、酸化デンプン、例えばジアルデヒドデンプン、またはカルボキシル官能基を含有するその他の酸化生成物、または天然のイオン性デンプン (例えばリン酸塩基を含有する)、またはさらに、アニオンのみならずカチオン改変もこの文言に含まれるイオン的に改変されたデンプンなどが挙げられる。

# [0086]

ゲル化剤として作用する成分に加えて、本発明のゲルは、膨張剤として可塑剤または溶媒を含み、その混合物もまた使用することができる。

# [0087]

適切な膨張剤の例は、水、エチレングリコール、グリセロール、プロパンジオール、エリスリトール、マンニトール、ソルビトールなどのポリアルコール、マレイン酸、コハク酸、アジピン酸などの多塩基性アルカン酸、乳酸、2-ヒドロキシ酪酸、クエン酸、リンゴ酸などの多塩基性ヒドロキシアルカン酸、ジメチルスルフォキシド、尿素またはその他のデンプン溶媒である。

# [0088]

本発明の好ましい態様においては、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性線状ポリーαーグルカンのゲル中または軟カプセル中のデンプンに対する重量の比率は1%から50%、特に1.01%から30%であり、ポリグルカンおよびデンプンの膨張剤に対する重量の比率は一般に1%から60%の範囲である。

# [0089]

本発明のさらに好ましい態様においては、脱分岐デンプンの天然のデンプンに対する重量の比率は1%から50%、特に1.01%から30%であり、脱分岐デンプンおよび天然

10

20

30

40

のデンプンの膨張剤に対する重量の比率は一般に1%から60%の範囲である。

#### [0090]

一般にあまり分岐していない成分の重量分率は、より高度に分岐した成分のものよりも小さい。この重量分率は、1%から50%、好ましくは1.01%から30%である。天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性線状ポリーαーグルカン、脱分岐デンプンおよび天然のデンプンの混合物では、これは、天然のものではない、バイオテクノロジーにより製造された、水不溶性線状ポリーαーグルカンが全炭水化物の最大50%になることを意味する。2つの他の成分については、この場合、天然のデンプンの含量が脱分岐デンプンの含量よりも勝っているのが好ましい。

#### [0091]

しかし、さらに好ましい態様においては、本発明は単に脱分岐したデンプンを含んでなる 軟カプセルにも関する。

# [0092]

特定な場合または特殊な応用で用いられる成分によって、これらの値を上方または下方に 変化させることもできる。

# [0093]

本発明による「軟カプセル」という文言は、一体カプセルのための連続および半連続製造方法の先行技術において知られている製品を意味する。特に、これらの軟カプセルは、ポンプで吸い上げることができる、最も広義の液体である成分を包み込むのに適しているものであり、一般に支持材料を例えば粉状または高粘度成分と混合し、この混合物を圧縮した後に製造される硬カプセルとは対照的である。

#### [0094]

以下の実施例は、本発明をより詳細に説明する。しかし、これらは限定しようとするものではないことを理解すべきである。

# [0095]

# 【実施例】

# 実施例1

ナショナル・スターチ・アンド・ケミカル・コーポレーション、ウィルミングトン、デラウェアのNovelose (登録商標) 330を使用した。使用したデンプンサンプルに関してDp(N)、f結晶およびQ分岐を測定し、表1に示す。カプセルを製造するための装置は、卵型のカプセルの半分を受容する凹部が備えられた成形ロールが備えられていた。各ロールの10個の凹部は、長さ3cm、幅1.5cm、深さ0.75cmであった。Novelose (登録商標)90g、グリセロール10gおよび水900gから調製した溶液(a)を100℃で作製し、90℃で2時間維持した。デンプン溶液(a)の容器(A)の温度は90℃であり;Tc=3℃;Tf=70℃;Tk=90℃に設定した。カプセルの半分から帯状片を切断し、20℃で単純な伸張試験で特徴づけをした(表1参照)。

# [0096]

### 実施例2

Novelose (登録商標)の代わりにHylon (登録商標) VIIを使用し、それ 以外は実施例1の手順に従った。

## [0097]

### 実施例3

Novelose (登録商標)の代わりにAmylogel (登録商標) 3003を使用し、それ以外は実施例1の手順に従った。

# [0098]

# 比較実施例1

Novelose (登録商標) の代わりに脱分岐アミロペクチンを使用し、それ以外は実施例 1 の手順に従った。

# [0099]

40

10

## 比較実施例2

Novelose (登録商標) の代わりにアミラムSA、アアルスト社、ベルギーのジャガイモデンプンAmyloplast (登録商標) PEOO4を使用し、それ以外は実施例1の手順に従った。

[0100]

# 【表1】

	デンプン	f <sub>結結</sub>	Q分校	Dp(N)	引張応 力[MPA]	破断 の ゆび
1.	Novelose(登録商標)330	0.30	5×10 <sup>-4</sup>	2000	30	0. 5
	Hylon(登録商標)VII	0.17	$2 \times 10^{-3}$	3500	20	0, 2
	Amyloge1(登録商標)3003	0. 15	$2 \times 10^{-3}$	4500	20	0.2
2.	脱分岐アミロペクチン	0.35	$2 \times 10^{-4}$	80	*	*
3.	Amyloplast(登録商標)	0.02	$10^{-2}$	4000	*	*

<sup>\*=</sup>フィルムを製造できなかった

# [0101]

結果は、記載した型の脱分岐デンプンおよび>70%のアミロース高含量の天然デンプンを使用すると、相当する軟カプセを非常に容易に製造することができることを示している。脱分岐アミロペクチンは、分子の長さが短すぎるためにフィルムにならず、同様に天然のデンプンは、分岐度が過剰であり、結晶性構造の含量が不十分であるためにフィルムにならない。

# 【国際公開パンフレット】

(12) NACH DEM VERTBAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCD) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Blum



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 16. Mai 2002 (16,05,2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/38132 A2

(51) lotgenutionals l'atmocklessifikation': A61K 9/48

9. 65929 Frankfurt am Mein (DE), TOMKA, Ivan [CHCH], Schaffbauserensese 219, CH 8357 Zársk (CH). MÜLLER, Rolf [CHCH]; Döbschibakle 26, CH-8055 Zárdak (CH).

(21) Internationales Aktonzeichen:

PCT/EP01/12935

(22) Internationales Anneilledatum:

& Newtonber 2001 (08.11.2001)

Partur, Industripart Hochet, 65026 Frankfust am Main

(DB)

(26) Veräffentlichungsspruche:

Deutsch (B1) Bestimmungestaaten (sational): CN, IP, US.

(30) Augabea zur Prioritäte 160 55 526.8 9. November 2000 (09.11.2000) DB 0614/01 2. Agril 2001 (02.04.2001) CH

(71) Aumeldor ifür alle Eestimmengistaaten mit Ausnahme von US): CELANES VENTURES GMBR (DE/DE); 68926 Frankfort um Mant (DE).

(72) Erfünder; und
(75) Erfünder/Annekler tuur für US): HAUSMANNS, Abhärungen vird auf die Erhärungen (\*Guldard: Virus on
Stephan (\*DEDOL): Herdestrassen 31, 85183 Wiss-Coes and Abharunden of an Anjang judar regulären Ausgabe
baden (DE), KIV, Thomas (DEDE); Loneteystrame
der PCT-Grætte verwieren.

(54) THE: SOFT CAPSULES COMPRISING A STARCH MINTURE HAVING A REDUCED BRANCHING DEGREE

 $\Sigma$  (54) Bezelchanug: WEICHKAPSELN LIMFASSEND EIN STÄRKEIGEMISCH VERRINGERIEN VERZWEIGUNGSGRADES

(57) Abstract: The invention relates to soft capables that coexist of a gel from a statch mixture faving a polared branching degree.

(57) Abstract: The invention relates to soft capables that coexist of a gel from a statch mixture faving a polared branching degree.

(57) Abstract: The invention relates to soft capables that coexist of a gel from a statch mixture faving a polared branching degree.

(57) Zusummendusuug: Die vorliegende Erfindung herrift Weichkepzeln, bezehend aus einem Gel aus einem Stärkegentisch verringenten Verzuwigungsgrades und einem Quellouisel. Diese Weichkapseln sind besunders zut gesignet für pharmoze atische, komnerische und vertrindmendizinischen Verwendungen, aber auch in der Lehenmilnehechundigie.

PCT/EP01/12935

# Weichkapseln umfassend ein Stärkegemisch verringerten Verzweigungsgrades

Die vorliegende Erfindung betrifft Weichkspeeln, umfassend ein Gel aus einern

5 Stärkegemisch und einem Quellmittel, wobei das Stärkegemisch mindestens eine
Stärkekomponente umfasst, die gegenüber nativer Stärke einen verringerten
Verzweigungsgrad aufweist, und wobei das Stärkegemisch zusätzlich auch native
Stärke aufweisen kann.

10 Die Verwendung von Weichkapseln zur Verkapselung pharmakologisch, voterinärmedizinisch, kosmetisch oder agrochemisch wirksamen Substanzen ist seit Jahren hinlänglich bekamt. Dabei kommen in der Regel Weichkapseln zur Anwendung, die neben Weichmachern und anderen gängigen Inhaltsstoffen bevorzugt aus Gelatine bestehen. Gelatine ist ein Folypeptid, das vornehmlich durch Hydrolyse der in der Haut und in den Knochen von Tieren enthaltenen Kollagens gewonnen wird. Weichkapseln aus Gelatine ermöglichen die Verkapselung von Flüssigkeiten und Lösungen unterschiedlicher Polarität, sie bieten einen Schutz für empfindliche Hilfs- und Wirkstoffe und ertauben eine hohe Varianz möglicher Formen, Farben und Größen. Damit sind Weichkapseln 20 - den sogenannten Hartkapseln in vielerlei Hinsicht überlegen, und werden oft bevorzugt verwendet.

Trotz dieser Vorteile eutstand im Verlauf der Problematik um die übertragbare spongiforme Enzephalopathien (Creutzfeld-Jakob-Disease, bovine spongioforme 25 Enzephalopathie, Scrapic) sowie aufgrund der Diskussion um vegetarische Alternativen zu gelatinehaltigen Weichkapseln bzw. Darreichungeformen die den "koscher", oder "ihal" - Anforderungen genügen, ein Bedarf an Weichkapseln, die ohne Verwendung von tierischen Proteinen hergestellt werden können, bzw. die aus Rohstoffen bestehen, welche nicht auf tierischen Quellen berühen.

Als geeignete Ausgangsstoffe für die Herstellung von proteinfreien Weichkapseln wurden bezeits Gele auf der Basis von Kohlchydraten beschrieben.

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

Als Gele werden elastische Mikrophasen im gequollenem Zustand bezeichnet.

Hierbei werden die elastische Mikrophase durch Perkolation von
Strukturelementen aufgebaut, die molekulare oder supermolekulare Dimension
haben können und ein räumliches Notzwerk bilden. Die Geibildung kann durch
einen Spinodal- oder einen Wachstumsprozeß erfolgen. Im zweiten Fall ist der
Perkolation ein Verzweigungsprozeß vorgelagert.

Nach Flory & Barett in Disc. Farad. Soc. 57, 1 (1974) werden vier Typen von 10 Gelen unterschieden:

- I. geordnete lamellare Strukturen aus Mesophasen oder silikatischen Phasen.
- ungeordnete, kovaiente, makromolekulare Netzwerke mit verzweigten und linearen Polymeren.
- 15 3. makromolekulare Netzwerke init geordneten Vernetzungsstellen und diese verknüpfende ungeordnete Bereiche; und
  - ungeordnete Strukturen aus stark anisotropen Partikeln, Flokkulaten und Koazervaten.
- 20 Aus der Literatur sind zahlreiche Beispiele bekannt, wie Gele und Netzwerke auf der Basis von Kohlehydraten für die Verkapselung von Wirkstoffen genutzt werden können. So beschreiben Yamada, Watei & Wakao in (JP030986038) ein Verfahren zur Herstellung von Hart- und Weichkapseln bestehend aus einer Mischung von Cellulose und Stärke für die Anwendung in Lebensmitteln und 25 phannazeutischen Applikationen.

In der Druckschrift WO92/09274 wird der teilweise Austausch von Getatine bei der Weichkapselherstellung durch Amylose-angereicherte Stärke vorgeschlagen.

Die US 5 342 626 beschreibt die Herstellung von Filmen aus Carrageen, Gellanen and Mannauen sowie deren Verwendung zur Weichkapselterstellung. Die Nutzung von Carrageen in Konzentrationen > 5% als Geliermittel bei der

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

Herstellung von Weichkapseln wird ebenfalls in der WO99/07347 offenbart. Die Nutzung chemisch modifizierter Stärken und Celfulosen zur Weichkapselherstellung wird in der IP93/212705 und der WO00/18835 diskutiert.

Die Herstellung von Weichkapseln auf der Basis nativer (verzweigter)

5 Kartoffelstärke wird von der EP 1 103 254 A beschrieben.

Weiterhin ist es im Fachgebiet gut bekannt, das Stärken und Mischungen aus Stärken mit weiteren Komponenten für die Herstellung von thermoplastischen Werkstoffen genutzt werden künnen. Diese sind beispielsweise in EP 397819, EP 10 542155, WO 99/02660, WO 99/02595, WO 99/02040 offengelegt. Im Unterschied zu diesen thermoplastischen Materialien weisen die in der vorliegenden Anmeldung offenbarien Gele/Netzwerke jedoch keine Fließfühigkeit oberhalb einer Glasübergangstemperatur auf. Hingegen weisen Gele bei einer Auftragung der Temperatur gegen den Logarithmus der Gibbsschen Freien 15 Bergie (log G) ein gummielastisches Platezu auf.

In der WO99/02600 der Anmelderin werden thermoplastische Mischengen auf Basis von Stärke und lincaren, wasserunlöstichen Poly-α-Glucanen beschrieben. Eine Verwendung dieser Mischungen zur Herstellung von Weichkapseln bleibt 20 unerwähnt.

Stand der Technik bei der Herstellung von Weichkapseln ist daher die Nutzung von nativen, gegebenenfalls chemisch oder physikalisch modifizierten Stärken. Cellulosen und anderen Kohlehydraten in Kombination mit weiteren geeigneten Verbindungen und gängigen Weichmachern durch verschiedene, dem gängigen Fackmann bekunnte Verfahren.

Nachloilig an den bisher beschriebenen Weichkapseln auf Basis von
Polysacchariden ist deren relativ geringe meeinanische Festigkeit. Die bisherigen

30 Weichkapseln auf Basis von Polysacchariden weisen Wandstärken auf, die
deutlich über 100 µm und i.d.R. auch Werte von 200-300 µm überschreiten, was

BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/12935

für einige Anwendungen von Nachteil ist, und zusätzlich einen preistichen Nachteil schafft. Weiterhin sind die verwendeten pflanzlichen Rohstoffe aufgrund ihres natürlichen Unsprungs oft sehr heterogen, was eine Produktion von einheitlichen Weichkapseln erschwert.

5

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, Weichkapsein zur Verfügung zu stellen, die die genannten Nachteile des Stands der Technik überwinden.

Diese Aufgabe wird durch die in den Patentansprüchen beschriebenen 10. Ausführungsbeispiele gelöst.

Insbesondere wird diese Aufgabe gelöst durch zur Verfügungstellen von Weichkapsoh umfassend ein Gel aus einem Stärkegemisch und einem Quollmittel, wobei das Stärkegemisch mindestens eine Stärkekomponente umfasst, die gegenüber nativer Stärke einen verringerten Verzweigungsgrad aufweist, und wobei das Stärkegemisch zusätzlich auch native Stärke aufweisen kann, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Stärkekomponente einem Dp(N) von > 100 aufweist.

## 20 Diese Gemische sind insbesondere:

 Unter einem ersten bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung Gemische aus nativer Stärke und nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen und tinearen Poly-o-Glucanen.

25

 Unter einem zweiten bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung Gemische aus entzweigten Stäcken, wobei die Ausgangsstärke vor Entzweigung aus einer oder mehreren unterschiedlichen Quellen stammen kann bzw. zusammen gemischt werden kann.

30

PCT/EP01/12935

- Unter einem dritten bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung Gemische aus entzweigten Stärken und nativen Stärken.
- Unter einem vierten bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung Gemische aus nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen und linearen Poly- $\alpha$ -Glucarien und entzweigten Stärken.
- · Unter einem fünsten bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Ersindung Gemische aus nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen und linearen Poly-a-Ghicanen, entzweigten Stärken und nativen Stärken.

Weitere bevorzugte Ausführungsbeispiele der vorliegenden Erfindung sind in den auf den Anspruch 1 zurückbezogenen Unteransprüchen beschrieben.

15 Unter einem weiteren bevorzugten Gesichtspankt der vorliegenden Stfindung wird die Aufgabe gelöst durch zur Verfügung stellen Weichkapseln umfassend native Stärken mit einem hohen Amylose-Gewichtsanteil von über 0,7 (> 70 Gew.-%), wie beispielsweise Hylon® VII (National Starch and Chemical Corporation, Wilmington, DE, USA) sowie Amylogel® 3003 (Blattmann Cerestar 20 AG, Schweiz).

Diese weisen bezogen auf Dp(N), ferstalline und den Verzweigungsgrad ganz ühnliche Werte wie die erfindungsgemißen Mischungen und sind daher voll für die Zwecke der vorliegenden Erfindung gezignet.

Weiterhin wird ein Verfahren zur Herstellung dieser Weichkapseln zur Verfälgung gestellt, boi dem die oben genannten Stärkekomponenten (je nach Zusammensetzung chemisch und/oder enzymatisch entzweigten Stärken, native Stärke und/oder micht-natives, biotechnisch hergestelltes, wasserunlösliches und lineares Poly-o-Glucan) und das Quellunittel bei Temperaturen >160°C homogenisiert werden, beispielsweise in einem Kammerkneter. Anschließend BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/12935

wird das erzeugte Gel in einem gezigneten thermoplastischen
Verarbeitungsverfahren, vorzugsweise einer Presss oder einem Extruder, zu einer
Folie, einem Film oder einem Band verformt und auschließend durch das an sich
bekannte Rotary-Die-Verfahren (I.P. Stanley, Soft Gelatine Capsules; in L.
5 Liebennann et al.: The Theory and of Practice Industrial Pharmacy; Lea & Fobiger
Philadelphia, 1986) zu Weichkapseln verarbeitet.

Diese Weichkapseln können beispielsweise pharmakologisch, voterinärmedizinisch, kosmetisch oder agrochemisch wirksame Substauzen oder 10 Substauzgemische enthälten.

Weiterhin kann das Gel in einer bevorzugten Ausführungsform Geruchs- und/oder
Geschmacks- und/oder die Farbe der Weichkapsein verändernde Substanzen
enthalten sowie weitere Zusätze, wie sie für den jeweiligen Anwendungsfall
15 üblich sind.

Die Herstelfung erfindungsgemäß verwendbarer Gele unter Verwendung von nicht-nativem, biotechnisch hergestelltem, wasserunlöslichen und linearem Polyα-1,4-D-Glucan wird in der PCT/EP/01/05209 der Anmelderin beschrieben, und
20 diese Anmeldung wird für die Zwecke der vorliegenden Erfindung voll inhaltlich miteinbezogen.

Entzweigte Stärken können käuflich erworben worden. Ein Beispiel hierfür ist die Novelose® 330 der Firma National Starch and Chemical Corporation, 25 Wilmington, DE, USA. Auch können entzweigte Stärken durch Einwirkung von Enzymen wie die Isoamylase oder Pullulanase auf native Stärken erzeugt werden. Diese entsprechenden Verfahren sind dem Fachmann gut bekannt. Verfahren zur enzymatischen Entzweigung von Stärken sind beispielsweise in den US 3,730,840; US 3,881,991; US 3,879,212 bzw. US 4,971,723 offenbart.

30

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

Überraschenderweise konnte von den vorsichend genannten Erfindern gezeigt werden, daß die aus einem erfindungsgemäßen Gel hergestellten Weichkapseln eine gegenüber berkömmlichen Weichkapseln stark erhöhte Festigkeit und damit verbunden zahlreiche Vorteile aufweisen.

So kann die Wandstärke der Weichkapseln um den Faktor 3 anf etwa 100 Mikrometer gegenüber gängigen polysaccharidhaltigen Produkten reduziert werden, wodurch die Weichkapseln preiswerter hergestellt werden können.

10 Die Dehnßläigkeit der durch die thermoplastischen Verarbeitungsverfahren erhaltenen Filme, Folien und Bänder beträgt bei dieser Wandstürke ≤ 200%, die Festigkeit bei dieser Dehnung nimmt den sehr hohen Wert von ≤ 5 MPa ein.

Als Schweißtemperatur eignen sich Bereiche von 50 - 100°C.

15

Dartiber hinaus kann weitgehend auf Glyzerin oder andere hydrophile Polyole als Weichmacher verzichtet werden, wodurch die Hygroskopizität der Kapseln gesenkt wird. Dadurch wird die Lagerfähigkeit der Weichkapseln sowie die Sauerstoff-Barrierefunktion der Weichkapseln positiv beeinflusst.

Gegenüber gängigen gelatinehaltigen Weichkapseln bieten die offenbarten Kapseln aus biotechnisch hergestelltem, wasserunlöslichen, linearen Poly-a-i,4-D-Glucanen und Stärke neben den beroits erwähnten Vorteilen die Möglichkeit, den Wassergehalt vor der Extrusion so einzustellen, daß sie ohne weiteres Nachtrocknen der Weiterverarbeitung nach dem Rotary-Die-Verfahren zugänglich sind.

Die Erfinder konnten überraschenderweise zeigen, daß im Falle der bevorzugten Verwendung von nicht-nativem, biotochnisch hergesteilten, wasserunlöslichen, 30 linearen Poly-a-Glucanen bei der Herstellung der Gele hochgeordaete, kristalfine-Berciche entstehen, die als Vernetzungsstellen für die ungeordneten BESTÄTIGUNGSKOPIE

15

PCT/EP01/12935

۰

Stärkemoleküle dienen. Es liegt somit nach Flory ein Typ-3 Gel vor, dessen Netzwerkdichte - bei vergleichbarem Quellungsgrad - durch den relativen Anteil an wasserunlöstichen, linearen Poly-a-Giucanen bestimmt wird. Über die Netzwerkdichte lassen sich die mechanischen Eigenschaften des Gels wie Modul, 5 Dehnung und Spannung beim Bruch einstellen. Mithin werden in der vorflegenden Anmeldung die kristallinen Eigenschaften eingesetzten, biotechnisch hergestellten, wasserunlöstichen, linearen Poly-a-1,4-D-Giucans in vorteilhafter Axt und Weise mit der guten Verarbeitbarkeit von nativer Stärke kombiniert.

10 Gleiches gilt unter einem weiteren bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung auch für Gele aus entzweigten Stärken wie beispielsweise der Novelose® 330 bzw. auch für Gemische aus nativer Stärke und entzweigter Stärke bzw. Gemische aus nativer Stärke, entzweigter Stärke und nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wassenunlöslichen, linearen Poly-α-Glucanen.

Im Rahmen der Erfindung bedeutet "nicht-netiv" nicht aus der Natur stammend. Insbesondere bedeutet dies im Falle des nicht-nativen Poly-α-Glucans des es nicht durch ehernische oder enzymatische Modifikation nativer Stärke hergestellt wird.

20 Im Rahmen der Erfindung bedeutet "biotechnisch hergestellt" die Anwendung von biokafalytischen, auch biotransformatorischen, oder fermentativen Prozessen.

Im Rahmen dieser Erfindung bedeutet Polyglucan hergestellt durch Biekatalyse (auch: Biotransformation), daß das Polyglucan durch katalytische Reaktion von 25 monomeren Grundbausteinen wie oligomeren Secchariden, z.B. von Mono-und/oder Disacchariden, bergestellt wird, indem ein sogenanuter Biokatalysator, üblicherweise ein Enzym, unter geeigneten Bedingungen verwendet wird. Man spricht in diesem Zusammenhang auch von "in vitro Biokatalyse".

30 Poly-α-Glucane aus Fernentationen sind im Sprachgebrauch der Erfindung Poly-α-Glucane, die durch fermentative Prozesse unter Verwendung von in der Natur BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/12935

vorkommenden Organismen wie Pilzen, Algen, Bazillen, Bakterien oder Protisten oder unter Verwendung von in der Natur nicht vorkommenden Organismen, aber unter Zuhilfenahme von gentechnischen Methoden allgemeiner Definition modifizierten natürlichen Organismen, wie Pilzen, Algen, Bakterien oder 5 Protisten gewonnen werden oder mithilfe von fermentativen Prozessen gewonnen werden können. Man spricht in diesem Zusammenhang auch von "in vivo Biokatalyse".

Beispiele für derurtige Mikroorganismen sind Püchia pastoris, Trichodeuma reseif,
10 Staphylokkus carnosus, Escherichia coli oder Aspergillus niger.

Vorteilhafte Verfahren für die biotechnische Gewinnung sind z. B. in der WO 95/31553 und der WO99/67412 der Anmelderin beschrieben.

15 Gernill den dort beschriebenen Verfahren wird eine Saccharoseldsung mit Annylosucruse versetzt, wobei unter Spaltung der Zuckerbindung direkt Polya-Glucane und Fructose gebildet werden.

Weitere geeignete Enzyme sind Polysaccharidsynthasen, Stärkesynthasen,

Odycoltransferasen, 1,4-D-Glucantransferasen, Glycogensynthasen oder auch
Phosphorylasen.

Im Gegensatz zu Polyglucznen, die aus natürlichen Quellon wie Pflanzon isoliert werden, weisen die hierbei erhaltenen Poly-a-Glucane ein besonders homogenes 25 Eigenschaftsprofil auf, z.B. in Bezug auf die Molekulargewichtsverteilung, sie enthalten keine oder allenfalls nur in sehr geringen Mengen unerwünschte Nebenprodukte, die aufwendig abgetrennt werden müssen oder allergene Reaktionen auslösen könnten, und lassen sich exakt spezifiziert auf einfache Weise reproduzieren.

30

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

So köunen bei Bedarf Polyglucane mit unterschiedlichen Eigenschaften wie Molekulargewichten etc. in definierter Weise und einfach reproduzierbar erhalten werden.

1 Lineare Polyglucane im Sinne der vorliegenden Erfindung sind aus Glucanen als monomeren Bausteinen derart aufgebaut, daß die einzelnen Bausteine stets in der gleichen Art miteinander verknüpft sind. Jede so definierte Grundeinheit oder Baustein hat genau zwei Verknüpfungen, jeweils eine zu einem anderen Monomer. Davon ausgenommen sind lediglieb die beiden Grundeinheiten, die den 10 Anfang bzw. das Ende des Polysaccharids bilden. Diese haben nur eine Verknüpfung zu einem weiteren Monomer und bilden die Endgruppen des linearen Polyglucans.

Besitzt die Grundeinheit drei oder mehr Verknilpfungen, wird von Verzweigung
15 gesprochen. Dabei ergibt sich aus der Anzahl der Hydroxylgruppen pro 100
Grandeinheiten, die nicht am Aufbau des linearen Polymerrückgrats beteiligt sind und die Verzweigungen ausbilden, der sogenannte Verzweigungsgrad.

Erfindungsgemäß weisen die nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, linearen

20 und wasserunlüslichen Poly-α-Gheane einen Verzweigungsgrad von maximal 1

% auf, d.h. sie haben maximal 1 Verzweigung auf 100 Grundeinheiten.

Vorzugsweise ist der Verzweigungsgrad kleiner 0,5 % und insbesondere maximal

0,1 %.

25 Besonders bevorzugt sind nicht-native, biotexhuisch hezgestellte, wasserunlösliche, lineure Poly-α-Glucane deren Verzweigungsgrad in 6-Position kleiner 1 %, vorzugsweise maximal 0,5 % und insbesondere maximal 0,1 %, und in den anderen Positionen, z. B. in 2- bzw. 3-Position, vorzugsweise jeweils maximal 0,5 % und insbesondere maximal 0,1 % ist.

30

PCT/EP01/12935

Im Falle der ebenfalls bevorzugten Verwendung von entzweigten Stärken weisen diese einen Verzweigungsgrad von maximal 0,5%, bevorzugt 0,2%, besonders bevorzugt maximal 0,03% und ganz besonders bevorzugt maximal 0,01% auf.

- 5 Für die Erfindung sind insbesondere nicht-native, biotechnisch hergestellte, wasserunfösliche, lineare Poly-α-Glucane geeignet, die keine Verzweigungen aufweisen.
- In Ausnehmefällen kann der Verzweigungsgrad so minimal sein, daß er mit 10 heskömmlichen Methoden nicht mehr nachweisbar ist.
  - Beispielsweise kann der Verzweigungsgrad durch NMR gemessen werden, jedoch sind dem Fachmann anch andere Metkoden gut bekannt.
- 15 Weiterbin können unter einem bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung die entzweigten Stärken linear sein, wenn Sie in Mischungen mit nativen Stärke verwendet werden.
- Beispiele für bevorzugte lineare Poly-a-glucane sind Poly-a-D-Glucane, wobei

  20 die An der Verknüpfung unwesentlich ist, solange Linearität im Sinne der
  Erfündung vorliegt. Ein besonders bevorzugtes Beispiel ist lineares Poly-a-1,4-DGlucan.
- Für die vorliegende Erfindung beziehen sich die Präfixe "afpha" oder "D" allein 25 auf die Verknüpfungen, die das Polymerrückgrat ausbilden und nicht auf die Verzweigungen.
- Biotechnische und insbesondere biokatalytische Methoden haben den Vorteil, daß
  der Verzweigungsgrad kontrollierbar eingestellt werden kann und insbesondere
  30 direkt wasserunlösiiche linsare Poly-a-Glucane erhalten werden können, wie z. B.
  die bevorzugten Poly-a-1,4-D-Glucane, die keine Verzweigungen enthalten.

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

Unter dem Begriff "wasserunlösliches Polyglucan" werden für die vorliegende Erfindung Verbindungen verstanden, die nach der Definition des Deutschen Arzneibuches (DAB = Deutsches Arzneibuch, Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft mbH, Stuttgart, Govi-Verlag, Frankfurt, Auflage, 1987) enlsprechend den Klassen 4 bis 7 unter die Kategorien "wenig lösliche", "schwer lösliche", "sehr schwer lösliche" bzw. "praktisch unlösliche" Verbindungen fälten.

Erfindungsgemäß bevorzugte wasserunlösliche Poly-α-Glucane lassen sich daher 10 der Klasse 4 des DAB zwordnen, d.h. daß eine gesättigte Lösung des Polyglucans bei Raumtemperatur und Normaldruck etwa 30 bis 100 Volumenteile Lösungsmittel, d.h. Wasser, pro Massenteil Substanz umfaßt (1g Substanz auf 30-100ml Wasser). Erfindungsgemäß mehr bevorzugte wasscrunlöstiche Poly-α-Gincane lassen sich der Klasse 5 des DAB zuordnen, d.h. daß eine gesättigte 15 Lösung des Polyglucans bei Raumtemperatur und Normaldruck etwa 100 bis 1000 Volumenteile Lösungsmittel, d.h. Wasser, pro Massenteil Substanz umfaßt (Ig Substanz auf 100-1000ml Wasser). Erfindungsgemäß noch mehr bevorzugte wasserunlösliche Poly-a-Glucane lassen sich der Klasse 6 des DAB zuordnen, d.h. daß eine gesättigte Lösung des Polyglucans bei Raumtemperatur und 20 Normaldruck etwa 1000 bis 10000 Volumenteile Lösungsmittel, d.h. Wasser, pro Massenteil Substanz umfaßt (1g Substanz auf 1000-10000ml Wasser). Erfindungsgemäß am meisten bevorzugte wasserunlösliche Poly-α-Glucane lassen sich der Klasse 7 des DAB zuordnen, d.h. daß eine gesättigte Lösung des Polyglucens bei Raumtemperatur und Normaldruck etwa 10000 bis 100000 25 Volumenteile Lösungsmittel, d.h. Wasser, pro Massenteil Substanz umfaßt (1g Substanz auf 10000-100000ml Wasser).

"Sehr schwer löslich" entsprechend Klusse 6 kann durch folgende Versuchsbeschreibung veranschaulicht werden:

30

20

PCT/EP01/12935

Ein Gramm des zu untersuchenden Polygituens werden in 1 I entionisierten Wasser auf 130° C unter einem Druck von 1 bar erhitzt. Die entstehende Lösung bleibt tur kurzzeitig über wenige Minuten stabil. Beim Erkalten unter Normalbodingungen fällt die Substanz wieder aus. Nach Abkühlung auf 5 Raumtemperatur und Abtrennung mittels Zentrüngation können unter Berücksichtigung der experimentollen Verluste mindestens 66 % der eingesetzten Menge zurückgewormen werden.

Für die vorliegende Erfindung kann das biotechnisch erhaltene nicht-native,

10 biotechnisch hergestellte, wasserunfösliche und lineare Poly-α-Giucane als

solches eingesetzt werden. Falls etwünscht, kann es einer zusätzlichen
Behandlung unterzogen werden.

So können die nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen, 15 linearen Polyghucane modifiziert werden, z.B. indem die Polyghucane durch Veresterung und/oder Veretherung in einer oder mehreren nicht an der linearen Verknüpfung beteiligten Positionen chemisch modifiziert werden. Im Fall der bevorzugten 1,4 verknüpften Poly-a-Glucane kann die Modifizierung in 2-, 3 und/oder 6-Position erfolgen.

Modifikation im Sinne der Erfindung bedeutet, daß die vorhandenen Hydroxylgruppen, die nicht an der Verknüpfung beteiligt sind, chemisch verändert werden. Dies schließt eine Ringöffinung der Ghoemeinheiten, wie sie z.B. bei der oxidativen Carboxylierung oder der Hydrolyse erfolgt, aus. Maßnalunen für derartige Modifizierungen sind dem Fachmann hinfänglich bekannt.

Die Poly-α-Glucane können in Form sogenamter alpha-amylaseresistenter Poly-α-Glucane eingesetzt werden wie sie am Beispiel von Poly-α-1,4-D-Glucan in den nicht Patentanmeldungen WO 00/02926 bzw. WO 01/42309 der Amnelderin 30 beschrieben sind.

20

PCT/EP01/12935

Alpha-amylaseresistente Poly-a-Glucane können durch Herstellung einer Suspension oder Dispersion aus wasserunföslichen Poly-a-Glucenen und Wasser, Erwärmen der Suspension oder Dispersion auf eine Temperatur im Bereich von 50 bis 100 °C, Abkühlenlassen der orhaltenen kleisterartigen Mischung auf eine 5 Temperatur im Bereich von 50 °C bis an den Gefrierpunkt, vorzugsweise 35 bis 15 °C, 27 bis 22 °C, 16 bis 0 °C oder 6 bis 2°C, \( \text{aber einen Zeitraum von 1 bis 72 h, vorzugsweise 1 bis 36 h und insbesondere 15 bis 30 h und Retrogradation der kleisterartigen Mischung bei einer gegenüber der Temperatur der erwärmten kleisterartigen Mischung ettickleigten Temperatur in einem Temperaturbereich 10 von 90 bis 4 °C sowie gegebenenfalls Trocknung oder Entwässerung des erhaltenen Produktes erhaltenen werden.

Weiterhin können Alpha-amylaseresistente Poly-α-Glucane exhalten werden durch eine Inkubation unter Wasserunterschuß sowie anschließender Abkühlung und 15 Trocknung. Dabei kann das Verfahren dadurch gekennzeichnet sein, daß man einmal oder mehrmals inkubiert, daß man das Verfahren bevorzugt bei einem Wassergehalt von 35 % durchführt und daß man die Inkubation bei einer Temperatur durchführt, die oberhalb der Giasübergangstemperatur und unterhalb der Umwandlungstemperatur liegt.

Der Polymerisationsgrad, d.h. die durchschnittliche Anzahl von Glucaneinheiten pro Molekül der erfindungsgemaß bevorzugt einsetzbaren entzweigten Stärken Dp(N) beträgt bevorzugt >10<sup>2</sup>, besonders bevorzugt >10<sup>3</sup> und ganz besonders bevorzugt >4x10<sup>3</sup>. Wird die entzweigte Stärke im Gemisch mit nativer Stärke und/oder nicht-nativem, blotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen und linearen Poly-α-Glucan eingesetzt, kann der Dp(N) der entzweigten Stärke auch unter 100 liegen.

Der Dp(N) der erfindungsgemäß bevorzugt einsetzbaren nicht-nativen,
30 biotechnisch hergestellten, wasserunlöstichen, linearen Poly-α-Glucane beträgt
mindestens 30, hevorzugt 40 bis 300 und ganz besonders bevorzugt 50 bis 100.

BESTÄTIGUNGSKOPIE

over Section

PCT/EP01/12935

Unter einem weiteren bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung weist mindestens eine Stärkekomponente des erfindungsgemäßen Stärkegemisches einen Dp(N) von >10<sup>2</sup>, bevorzugt >10<sup>3</sup> und ganz besonders 5 bevorzugt >4x10<sup>3</sup> auf.

Insgesamt sollen in dem Stärkegemisch mindestens 50 Gew.-% der mindestens einen Stärkekomponente mit  $Dp(N) > 10^2$  vorliegen.

10 Erfindungsgemäß einsetzbare entzweigte Stärken zeichnen sich ferner durch einen hohen Gewichtsauteil kristalliner Phase aus, der nach einem standardisierten Kristallisationsvorgang vorliegt. Dazu werden 5g entzeigter Stärke in 95g Wasser bei 137°C im geschlossenen System gelöst, 3 Minuten bei dieser Temperatur gehalten, die Lösung wird auf 22°C abgeklihlt, und während 48 Stunden bei dieser 15 Temperatur bei 30% Luftfeuchte gehalten. Die resultierende, im wesentliche prockenen Substanz wird in der Weitwinkel-Röntgendiffraktion untersucht. Die relative Streuintensität wird gegen den Streuwinkel zwischen 5 - 35° aufgetragen. Die intensitätsstreuwinkel-Funktion wird nach Abzug der Premdstrenung (Luft, Gerüt) und des Beitrags der Thermischen Schwingungen der streuenden Moleküle 20 (siehe: U.R. Trommsdorf, I. Tomka, Macromolecules 1995, 28, 8(18), 6128-6150) zwischen den Integrationsgrenzen 5 - 35°C integriert und das Integral als Integral bezeichnet. Der Beitrag des amorphen Halos wird von der bereinigten Intensitätsstreuwinkel-Funktion abgezogen und ebenfalls zwischen den erwähnten Grenzem integriert und dieses Integral als  $I_{expets 10 as}$  bezeichnet. Das Verhältnis 25 Japanaline / Itotal wird als der Gewichtsanteil der kristallinen Phase farytalline bezeichnet. Der kristalline Anteil der untersuchten entzweigten Stärke variiert im Bereich 0,1 - 0,35. ferstalline für native Stärken mit Gewichtsanteil an Amylose > 0,7 ist im Bereich < 0,12. Für native Stärken mit einem Gewichtsanteil an Amylose < 0.7 gili  $f_{crystaffine} < 0.1$ .

30

WO 92/38132

PCT/EP01/12035

Der Gewichtsanteil der kristallinen Phase der entzweigten Stärke benägt farstalline >0,1 bevorzugt >0,15, besonders bevorzugt >0,2.

Der Gewichtsanteil der kristallinen Phase der erfindungsgemäßen Stärkemischung 5 beträgt formaline >0,05, bevorzugt >0,1, besonders bevorzugt >0,15 und ganz besonders bevorzugt >0,2.

Betreffend der Einrichtungen, die in der vorliegenden Erfindung für die Herstellung der Kapseln eingesetzt werden, nehmen wir Bezug auf das "rotary die 10 prozess". Die vorgeschlagene Anlage besteht aus einem Behälter (A) für die wässerigen Lösungen der modifizierten Stärke und Zuschlagstoffe, aus einer Zuleitung und Giesseinrichtung (B) für die wässerige Lösung (a), aus einem Förderband (C), auf welcher aus der Glesseinrichtung die Lösung aufgetragen wird, aus einem Förderband (C), aus einer Abdeckung (CA) für das Förderband 15 (C), aus einer Zuführung (D) des durch Gelieren verfestigten Filmbandes, aus einem Behälter (B) mit Zuleitungskeil (F) für die in die Kapseln einzufüllende Flüssigkeit, aus einer Flüssigkeitspumpe für die Förderung des Füllgutes zwischen (E) und (F) und aus zwei gegenlänfig rotierenden Formwalzen (G) mit den jeweils kapselhälftigen Aussparungen für die Ausnahme der verformten Bänder. Erhöhte 20 Ränder an den Aussparungen sorgen für die Applikation von Druck beim Verschweissen und Ausstanzen der Kapseln. Temperatur und Förderwirkung der Teile (A) bis (G) sind kontrollierbar und regelbar.

Der Herstellungsprozeß für die Bildung von verschweissten, einteiligen 25 Weichkapseln, insbesondere der Vorgang für die Herstellung der Filmbänder für die Weichkapselhüllen und der Abfällvorgang stellen eine Reihe von Eigenschaftsanforderungen an die Rohstoffe. Die Filmbänder werden häufig aus durch Giessen und Abkühlen einer bomogenen, molekulardispersen Lösung des Kapselhüllenmaterials erzeugt. Eine unerlässliche Anforderung an die 30 Giesslösung ist, dass diese nach Absenken ihrer Temperatur auf einen kritischen Wert in nützlicher Zeit elastische Gel-Phasen bilden. Die Folienbänder werden am

PCT/EP01/12935

Anschluss an die Kühlzone zwischen rotierende Formwalzen geführt, gedehnt gefüllt, verschweisst und die Kapsein ausgestanzt. Die Dehnung bei der Verformung der Folienbänder betragt in Abhängigkeit der zu erzielenden Kapselform 0,85 bis 1,0. Bei der Verformung der Folienbänder entstehen Spannungen in Abbängigkeit der Dehnmodul der Bänder im Bereich 0,1 bis 10 MPa. Für die Anwendbarkeit der Folienbänder gilt die Bedingung, dass ihre Bruchdehnung und Bruchspannung jewells größer als die oben aufgeführte Dehmang (0,85) und Spannung (0,1 - 10 MPa) ist. Um ihre Lagerfähigkeit zu

10

In der vorliegenden Erfüsdung werden für die Herstellung der Kapseln aus entzweigten Stärken oder die ebenfalls bevorzugt einsetzbaren nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserundsslieben und linearen Poly-o-Glucane folgende Parameter des Herstellungsprozesses entwickelt:

verbessern werden die Kapselu getrocknet.

15

20

- Gewichtsanteil der verwendeten Stärken in den Lösungen (B) ist > 0,01, jedoch
   < 0,5, vorteilhafterweise > 0,1 jedoch
   < 0,3.</li>
- Die eingesetzten Stärken und Zuschlagstoffe werden bei Temperatur  $50 < T_1 < 180^{\circ}$ C, vorteilhafterweise bei der Temperatur  $50 < T_1 < 100$  °C im Wasser gelöst.
- Die Binstellung der Temperatur (T<sub>c</sub>) der Giesslösung (a), der Temperatur (T<sub>C</sub>) der Giessunterlage (C) und der umgebenden Luft unter der Abdeckung (CA), der Temperatur der Filmbänder (T<sub>t</sub>) vor der Zuführung zu den Formwalzen, der Temperatur (T<sub>k</sub>) des Zuleihungskeils (F) und der Temperatur (T<sub>k</sub>) der Formwalzen ist ein wesentlicher Bestandteil des Verfahrens für die Herstellung der mit Flüssigkeit gefüllten Kapseh: 50< T<sub>a</sub> < 100°C; 0< T<sub>c</sub>< 30°C, 30 T<sub>f</sub> < 90 °C; 50 T<sub>w</sub>< 100 °C; 50< T<sub>k</sub>< 100°C</p>

Im Bezug auf die vorliegende Erfindung ist es notwendig, dass die eingesetzten

30 Stärken aus heißer, wässeriger Lösung, nach deren Abkühlung elastische
Gelphasen bilden mit einem Modul E > 0,1 MPa, Dehnung und Spannung beim
BESTÄTIGUNGSKOPIE

15

PCT/EP01/1293S

Bruch 1,5 und > 0,1 MPa im Streckversuch (Streckgeschwindigkeit 0,1 in 10 Sekunden) bei 20 °C nach einer nützlichen Verweildauer im kalten Zustand. Die hier nicht erwähnien Zeitdauern, Lösungszusammensetzungen und Temperaturen ergeben sich aus der Beschreibung der Parameter des Verfahrens. Für die beschriebene Erfundung ist eine möglichst schnelle Bildung der elastischen Geiphase in den wässerigen Lösungen der Stärken also vorteilhaft. Die Erfunder der vorliegenden Anmeldung haben überraschenderweise gefunden, dass sich Lösungen von Stärken, die bei den oben angegebenen Prozessparametern die Anwendung des Stüft-Tauch-Verfahrens gostatten, durch Angaben der chemischen 10 Struktur und durch Parameter der Phasenstruktur charaktorisieren lessen:

Der Stärkebestandteil der erfindungsgemäßen Weichkapsel kunn eine beliebige Stärke oder eine Mischung aus zwei oder mehreren davon, eine oder mehrere ihrer Derivate oder Mischungen von Stärke und Stärkederivaten sein.

Geeignete Stärkebeispiele sind Stärke ans Kartoffeln, Tapioka, Maniok, Reis, Weizen oder Mais. Weitere Beispiele sind Stärken aus Maranta, Batata, Roggen, Gerste, Hirse, Hafer, Sorghum, Stärken aus Friichten wie. Kastanien, Bichein, Bohnen, Erbsen u.a. Hülsenfrüchten, Bananen, sowie Pfianzenmark zum Beispiel der Sagopalme. Sie kann entweder überwiegend Amylose oder Amylopektin enthalten, das heißt der Anteil an überwiegender Komponente ist größer 50% bezogen auf den Gesamtanteil en Amylose und Amylopektin in der Stärke. Die Sittrke kann hydrothermal und/oder mechanisch vorbehandelt sein.

- 25 Neben Stärken pflanzlichen Ursprungs können auch Stärken verwendet werden, die chemisch modifiziert sind, fermentativ gewormen wurden, rekombinanten Ursprungs sind oder durch Biotransformation beziehungsweise Biokatalyse hergestellt wurden,
- 30 Unter "chemisch modifizierten Stärken" versteht die Erfindung solohe Stärken, bei denen auf chemischem Wege die Eigenschaften im Vergleich zu den natürlichen BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/1293S

Eigenschaften verändert wurden. Dies wird im wesentlichen durch polymeranaloge Umsetzungen erreicht, bei denen Stärke mit mono-, bi- oder polyfunktionellen Reagenzien beziehungsweise Ozidationsmittein behandelt wird. Dubei werden vorzugsweise die Hydroxygruppen der Poly-α-Glucane der Stärke

Dabei werden vorzugsweise die Hydroxygruppen der Poly-α-Glucane der Stärke

5 durch Veretherung, Veresterung oder selektive Oxidation umgewandelt oder die

Modifizierung beruht auf einer radikalisch initiierten Pfropcopolymerisation von

copolymerisierbaren ungesättigten Monomeren auf das Stärkerückgrat,

Zu besonderen chemisch modifizierten Stärken gehören unter anderen 10 Stärkeester, wie Xanthogenate, Acetate, Phosphate Sulfate, Nitrate, Stärkeether, wie zum Beispiel nichtionische, anionische oder kationische Stärkeether, exidierte Stärken, wie etwa Dialdehydstärke, Carboxystärke, Persulfat-abgebaute Stärken und ähnliche Substanzen.

15 Bevorzugte chemische Modifikationen umfassen die Hydroxypropylierung, Acetylierung und Ethylierung.

"Fermentative Stärken" sind im Sprachgebrauch der Erfindung Stärken, die durch fermentative Prozesse unter Verwendung in der Natur verkommender 20 Organismen, wie Pilzen, Algen oder Bakterien gewonnen werden oder unter Einschaltung und Mithilfe von fermentativen Prozessen gewonnen werden können. Beispiele für Stärken aus fermentativen Prozessen umfassen neben anderen Gum Arabicum und verwandte Polysaccharide (Gellen Gum, Gun, Ghatti, Gum Karaya, Gum Tragacauth), Xanthan, Bmulsan, Rhansan, Wellan, 25 Schizophyllan, Polygelscturonate, Laminarin, Amylose, Amylopektin und Pektine.

"Stärken rekombinanten Ursprungs" oder "rekombinante Stärken" bedeutet hier Stärken, die durch fermentative Prozesse unter Verwendung in der Natur nicht 30 vorkommender Organismen, aber unter Zuhilfenahme von gentechnischen Methoden modifizierten netürlichen Organismen, wie Pilzen, Algen oder BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/1293S

Bakterien gewonnen werden oder unter Einschaltung und Mithilfe von fermentativen Prozessen gewonnen werden können. Beispiele für Stärken aus fermentativen, gentechnisch ruodifizierten Prozessen sind neben anderen Amylose, Amylopektin und weitere Poly-a-Glucane.

"Durch Biotransformation hergestelite Stärken" bedeutet im Rahmen der Erfindung, dass Stärken, Amylose, Amylopektin oder Poly-α-Glucane durch katalytische Reaktion von monomeren Grundbausteinen, im allgemeinen oligomeren Sacchariden, insbesondere Mono- und Disacchariden, hergestelit werden, indem ein Biokatalysator (auch: Enzym) unter speziellen Bedingungen verwendet wird. Beispiele für Stärken aus biokatalytischen Prozessen sind neben anderen Polyglucan und modifizierte Poly-α-Glucane, Polyfructan und modifizierte Polyfructane.

15 Erfindungsgemäß bedeuten die Begriffe "Derivate von Stärken" oder 
"Stärkederivate" ganz allgemein modifizierte Stärken, das heißt solche Stärken, 
bei denen zur Veränderung ihrer Eigenschaften das natürfriche 
Amyloso/Amylopektin-Verhältnis verändert wurde, einer Vorverkleisterung 
durchgeführt wurde, die einem partiellen hydrotytischen Abbau unterzogen 
20 wurden oder die chemisch derivatisiert wurden.

Zn bezonderen Derfvaten von Stärken gehören unter anderem oxidierte Stärken,
zum Beispiel Dialdehydstärke oder soustige Oxidationsprodukte mit
Carboxylfunktionen, oder native ionische Stärken (zum Beispiel mit
25 Phusphatgruppen) oder ionisch wester modifizierte Stärken, webei sowohl
auionische als auch kationische Modifizierungen unter diesen Begriff fallen.

Neben den als Gelierungsmittel diemenden Bestandteilen enthält das erfindungsgemäße Gel einen Weichmacher oder Lösungsmittel, wobei auch hier 30 Mischungen eingesetzt werden können, als Quellungsmittel.

PCT/EP01/12935

Beispiele für geeignete Queilungsmittel sind Wasser, Polyalkohale wie Bühylengtykol, Glycerio, Propandiol, Erythritol, Mannitol, Sorbitol, mehrwertige Alkansäurea wie Maleinsäure, Bemsteinsäure, Adipinsäure, mehrwertige Bydroxyalkansäuren wie Milchsäure, 2-Hydroxybuttersäure, Citroncusäure, 5 Apfelsäure, Dimethylsuifoxid, Harnstoff oder weitere Lösungsmittel für Stärke.

Unter einem bevorzugten Gesichtspunkt der vorliegenden Erfindung beträgt das
Verhältnis des Gewichtanteits von nicht-nativem, biotechnisch hergestellten,
wasserunlöslichem, linearem Poly-α-Glucan zu Stärke in dem Gel
10 beziehungsweise in der Weichkapsel 1% bis 50%, inshesondere 1,01% bis 30%,
und das Verhältnis des Gewichtanteils zu Polyglucan und Stärke zu
Quellungsmittel liegt im allgemeinen im Bereich von 1% bis 60%.

Unter einem weiteren bevorzugten Gesichtspunkt der vorlisgenden Erfindung beträgt das Veihältnis des Gewichtanteils entzweigter Stärke zu nativer Stärke 1% bis 50%, insbesondere 1,01% bis 30%, und das Verhältnis des Gewichtanteils an entzweigter Stärke und nativer Stärke zu Quellungsmittel liegt im allgemeinen im Bereich von 1% bis 60%.

- 20 Im Allgemeinen liegt der Gewichtsanteil der geringer verzweigten Komponente unter dem der mehr verzweigten Komponente(n). Dieser Gewichtsanteil beträgt 1% bis 50%, bevorzugt 1,01 bis 30%. Im Gemisch aus nicht-nativern, biotechnisch hergestellten, wassexunlöslichern, linearem Poly-α-Glucan, entzweigter Stärke und nativer Stärke bedeutet dies, daß das nicht-native, biotechnisch hergestellte, wassexunlöslichem, lineare Poly-α-Glucan höchstens 50% der Gesamtheit der Kohlenhydrate ausmacht. Für die beiden anderen Komponenten gilt in diesem Fuß, daß der Anteil der nativen Stärke den der entzweigten Stärke bevorzugt überwiegen soll.
- 30 Unter einem weiteren bevorzugten Gesichtspunkt betrifft die vorliegende Erfindung aber auch Weichkapseln umfassend ausschließlich entzweigte Stärke.
  BESTÄTIGUNGSKOPIE

PCT/EP01/12935

Ie nach konkret eingesetzten Komponenten oder besonderen Anwendungsfall können diese Werte auch nach oben oder unten vanieren.

5 Der Begriff "Weichkapsel" soll erfindungsgemäß die im Stand der Technik bekannten Produkte von kontinuierlichen und halbkontinuierlichen Herstellungsverfahren für einteilige Kapseln bedeuten. Insbesondere sollten diese Weichkapseln geeignet sein für die Umhüllung pumpbarez, im weitesten Sinne flüssiger Inhaltsstoffe im Gegensatz zu Hartkapseln, die im Allgemeinen nach Vermischen des Trügermaterials mit z.B. pulverförmigern oder hochviskosom Inhaltsstoff und Verpressen dieser Mischung bergestellt werden.

Die folgenden Beispiele erläutem die Brfindung näher. Sie sollten jedoch nicht limitierend verstanden werden.

BEISPIEL 1.

15

Novelose 3300, von der Firma National Starch and Chemical Corporation.

Wilmington, DE wurde eingesetzt. Dp(N), f<sub>erytebline</sub> und Q<sub>branch</sub> wurde für die

20 eingesetzte Stärke Muster ermittelt und in der Tabelle 1. dargestellt. Die
Einrichtung für die Herstellung der Kapseln wurde mit Formwalzen, die mit
Vertiefungen für die Aufnahme der Kapseln wurde mit Formwalzen, die mit
Vertiefungen für die Aufnahme der Kapselhälften in ovaler Form verschen waren
ausgeristet. Die jeweils 10 Vertiefungen an jeder Walze hatten die Länge 3 cm,
die Breite 1,5 cm und die Tiefe 0,75 cm. Die Lösung (a), bergestellt aus 90 g

25 Novelose, 10 g Glycerin und 900 g Wasser wurde bei 100° C angesetzt und für 2

Stunden bei 90° C gelagert. Die Temperaturen wurden eingestellt, der Behälter
(A) der Stärkeiösung (a) betrug 90° C; Tc – 3° C; Tf = 70° C; Tk – 90° C. Aus
den Kapselhälften wurden Streifen geschnitten und im einfachen Zugversuch bei
20° C charakterisiert (siehe Tabelle 1.)

23

PCT/EP01/12935

#### BEISPIEL 2

Anstelle von Novelose wurde Hydon® VII eingesetzt und ansonsten wie in Beispiel I vorgegangen.

BEISPIEL 3

10

15

Anstelle von Novelose wurde Amylogel® 3003 eingesetzt und ansonsten wie in Beispiel 1 vorgegangen.

VERGLEICHSBEISPIEL 1

Anstatt Novelcse® wurde entzweigtes Amylopeetin eingesetzt und sonst wie im Beispiel 1. vorgegangen.

VERGLEICHSBEISPIEL 2

Anstatt Novclose® wurde Kartoffelstärke Amyloplast® PE 004 von der Firma Amylum SA Aalst, Belgium eingesetzt und sonst wie im Beispiel I. vorgegangen.

Tabelle 1.

Stitcke ·	Experience	Q <sub>branch</sub>	Dp(N)	Spannung [MPA] beim B	Dehnung
1. Novelose® 330	0.30	5x10-4	2000	30	0,5
Hylon® VII	0.17	2x10-3	3500	20	0,2
Amylogel® 3003	0,15	2x10-3	4500	20	0,2
<ol> <li>Amylopectin, entzweigt</li> </ol>	0.35	2x10-4	80	*	*
<ol><li>Amyloplast®</li></ol>	0.02	10-2	4000	*	*

<sup>\* =</sup> keine Filme herstellbar.

25

PCT/EP01/12935

Die Ergebnisse zeigen, daß mit enizweigter Stätke des beschriebenen Typs und mit nativer Stärke hohen Amylosegshalts >70% sehr gut entsprochende Weichkapseln hergestellt werden können. Entzweigtes Amylopektin ergiht aufgrund der zu kurzen Molekullängen keine Filme, ebenso native Stärke nicht 5 aufgrund des zu hohen Verzweigungsgrades und des zu geringen Anteils kritalliner Strukturen.

PCT/EP01/12935

#### PATENTANSPRÜCHE:

- 1. Weichkapsel umfassend ein Gel aus einem Stärkegemisch und einem Quellmittel, wobei das Stärkegemisch mindestens eine Stärkekomponente umfasst, die gegenüber nativer Stärke einen verringerten Verzweigungsgrad aufweist, und wobei das Stärkegemisch zusätzlich auch native Stärke aufweisen kann, dadurch gekennzeielnet, daß mindestens eine der Stärkekomponenten einen Dp(N) von >100 aufweist.
- 2. Weichkapset nach Auspruch 1, wobei das Stärkogemisch ein Gemisch aus mativer Stärke und nicht-nutivem, biotechnisch hergestellten, wasseruniöslichen und linearen Poly-α-Glucan ist, und wobei das Verhältnis der Gewichtsanteile von Poly-α-Glucan zu nativer Stärke im Bereich von 1 Gew.-% bie 50 Gew.-% lieet
- 3. Weichkapsel nach Anspruch 1, wobei das Stärkogemisch ein Gemisch aus entzweigten Stärken ist, und wobei die Ausgangsstärke ein homogenes Amylose/Amylopektin-Gemisch aus einer natürlichen Quelle oder ein Gemisch von Stärkokomponenten aus unterschiedlichen Quellen sein kann.
- 4. Weichkapsel nach Anspruch 1, wobei das Stärkegemisch ein Gemisch aus entzweigten Stärken und nativen Stärken ist, und wobei das Verhältnis der Gewichtsanteile von entzweigter Stärke zu nativer Stärke im Bereich von 1 Gew.-% bis 50 Gew.-% liegt.
- Weichkapsel nach Anspruch 1, wohei das Stärkegeanisch ein Gemisch aus nicht-nativen, biotechnisch hergestellten, wasserunlöslichen und linearen Polyα-Glucanen und entzweigten Stärken ist.
- Weichkapsel nach Anspruch 1, wobei das Stärkegemisch ein Gemisch aus nicht-nativen, biotochnisch hergestellten, wasserunlöslichen und linearen Poly-

PCT/EP01/12935

α-Glucanen, enlzweigten Stärken und nativen Stärken ist, und wobei das Verhältnis der Gewichtsanteile von Poly-α-Glucan und enlzweigten Stärken zu nativer Stärke im Bereich von 1 Gew.-% bis 50 Gew.-% liegt.

- 7. Weichkapsel nach einem der Ansprücke 1, 2, 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Poly- $\alpha$ -glucan Poly- $\alpha$ -1,4-D-Glucan ist.
- Weichkapsel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das lineare Poly-a-Glucan biokatalytisch mit Hilfe einer Amylosucrase hergestellt wurde.
- Welchkapsel aus einem Gel aus nativer Stärke mit hohem Amylosegehalt > 70 Gew.-% und einem Quellungsmittel.
- 10.Weichkapsel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekepnzeichnet, daß das Gel ein Verhältnis der Gewichtsanteile aller Kohlenhydrate zu Quellmittel im Bereich von 1% bis 60% aufweist.
- 11. Weichkapsel nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das zugnundeliegenden Gel als Quellmittel mindestens einen Weichmacher enthalten kann, der ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Wasser. Ethylenglykol, Glycerin, Propandiol, Brythriol, Marunitol, Sorbitol, Maleinsäure, Bernsteinsäure, Adipinsäure, Milchsäure, 2-Hydroxybuttersäure, Citronensäure, Äpfelsäure, Dimethylsulfoxid und Harnstoff.
- 12. Weichkapsel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekernzeichnet, daß das zugrundeliegenden Gel essbar und/oder biologisch abbaubar ist.
- 13.Weichkapsel nach einem der vorstebenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Gel weitere Gerucks- und/oder Geschmacks- und/oder

WO 92/38132

PCT/EP01/12935

die Farbe der Weichkapseln verändernde Substanzen enthält sowie weitere Zusätze, wie sie filt den jeweiligen Anwendungsfall üblich sind

- 14. Weichkapsel nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie pharmakologisch, veterinärmedizinisch, kosmotisch oder agrochemisch wirksame Substanzen oder Substanzgemische enthält.
- 15. Weichkapsein nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichset, daß sie zur Anwendung in der Nahrungs- und Geaußmittelindustrie, der Medizin/Pharmazie, der Veterinärmedizin und der Agrochemie geeignet sind.
- 16. Verfahren zur Herstellung von Weichkapseln nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei Stärkegemisch und Quelimittel bei Temperaturen > 160°C honnogenisiert werden, das erzeugte Gel in einem geeigneten thermoplastischen Verarbeitungsverfahren zu einer Folie, einem Film oder einem Band verformt wird und anschließend die Weichkapsel durch das Rotary-Die-Verfahren hergestellt wird.
- 17.Verwondung eines Gels nach einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Herstellung von Weichkapsein.

# 【国際公開パンフレット(コレクトバージョン)】

(12) NACH DEM VERTIRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDANG

(19) Weltorganisation für gelatiges Eigentum Internationales Büro



### 

	16. Mai	2002 (16.05.2002	3)	PC	CT WO 02/038132 A3
(51)	Internationale	Puteacklassifikation*:	A61K	9/48	[CHCII]; Schaffhauserstrasse 219, CH-8057 Zürich (CH MÜLLER, Rolf (CH/CH); Delischihalde 26, CH-805
(21)	Internationales	Aktonzeichens	PCT/EP01/	12935	Zarien (CH).
(22)	Internationales	Aameldedatum: 8. Navembe	r 2001 (0%.!) :	2001)	[74] Anwalte: MAI, Peter uswa, Luderschmidt, Schüler Patmer, Industriepark Höchst, 65926 Frankfort am Mix (Dis).
(25)	Einxeichungssp	эгаеве:	De	usch	(81) Bestimmungastnaten (nanomali: CN, JP US.
(26)	Veröffentlichu	igssprache:	De	dsch	(84) Bestimmungsstanten (regionalis corophisches Petent (A
	Angabes zur P 100 55 526.8 0614/01	riorităt: 9. November 2000 2. April 2001		CU	
	001-001	41 CQUID 2001	(dernation)	CO	Veröffentlicht:
(71)		ille Hestimmurgariaete SE VENTURES GMI			- mit invernationalem Rechenchenberjeld
	Pronkfun om M	fein (DE).			(88) Veröffentlichungsdatum der internationalen Recherchenberichts: 7. November 33
(72)	Erlinder: and				
	Stephan IDE: haden (DE). I	elder over für (3) DEL: Henderstræsse : KIN, Thomas (DEA DEUT an Main (DE	31, 65185 Œj: Lorcleys	Wigs- trusc	Abkärzungen wird auf die Freitrungen ("Guldance Notes e Codes and Abbreviations") om Anfang jeder regularen Ausgal

(34) THE SULT CAPSULES COMPRISING A STARCH MENTURE HAVING A REDUCED BRANCHING DEGREE

(34) Title: SUFF CAPSULAS COMPRISING A STARCH MEXILUKD HAVIOU A INDUCATE DESCRIPTION OF CAPSULAS COMPRISING A STARCH MEXILUKD HAVIOU A INDUCATE DESCRIPTION OF CAPSULAS COMPRISION OF SURFACE AND A START COMPRISION OF CAPSULAS COMPRISION OF CAPSULAS CAPSULA

# 【国際調査報告】

				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	J	nterr — 'App		
			PC1/L. 01	/12935	
IPC 7	rcation of Subject Mayter A61K9/48				
	o International Patent Charaffication (IPC) on to worth writional class	SICHERN AND IPC			
	SEARCHED  cumeristion searched (diseastication system) folks/and by classific	zation pymbolia		······································	
IPC 7	A61K C08L				
Docinaeresi	ion searched office than minimum documentation to the adols lik	at buch documents are includ	loci in the fields a	serchod	
Executation de	ata base consisted diving the International search (nemo of date	base and, whose practical	rearch letins used	}	
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Da	ta			
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with archestion, retirers appropriate, of the	ceg mend insmin		Animant to clehn No.	
х	WO 99 02600 A (BOEHM SITTE ;BEN (DE); GRANDE JUERGEN (DE); HOEC 21 January 1999 (1999-01-21) cited in the application	1,2,7,8, 10,11			
	page 7, line 15-30 page 8, line 19-page 9, line 3 page 12, line 28 - line 30 page 21, line 28 - page 22, line page 33, line 13 -page 37, line claims 1-4,10-18				
X	WO 92 09274 A (SCHERER CORP R F 11 June 1992 (1992-06-11) page 3, line 2 - line 5 page 4, line 12 - line 15 page 6; example 2	")		1,9	
		-/			
X Fudi	her dacuments are listed in the confinuation of box C.	Zatent femby r	sembora are leted	ы апрек.	
	ategrative of clied documents: one defining the general cruis of the set which is not send to be of particular resources	"I" tajor document pribli et pribrity date and etocite understand incestra	shed after the intended with the principle or the	emational liting date the application but easy underlying the	
O, cyconing squight of cyconing of cyconing	an which lay move reduce on actify change) or in අරුත් ග අනුවන්ම වල අමතියෝග අත්ග දේ තහරියන් a හැඳින් කුතුවන් කළහන් (මා දෙනරේක්) හේ හරිදෝකු (e an em) බහරවාවෙන, දිනව, සැල්වන්ගෙ වෙ හෝ හරිදෝකු (e an em) බහරවාවෙන, දිනව, සැල්වන්ගෙ වෙ හැනෙක්	"X" decembent of particular connect be consider meaning an invention	A sigh industry of the to	l bir considered to scument is taken ulone	
	ent published prior to the International filling date for Iran the priority date clarined	ag, spocassul memper of	of the seame patent	tanly	
	acquar compression of the fatorisationed season 2. July 2002	Date of meiling of t		arch report	
	making address of the ISA  European Palent Office, P.B. 5816 Palentillan 2	Authursed officer			
	NE 2203 NV Riferant Tat. (+31-70) 240-2540, Tx. 31 551 epo ni, Fac: (+31-70) 340-8016	VON EGG	ELKRAUT, S	<b>i</b>	

page 1 of 2

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	Inter \pplication No
		PC1, 31/12935
	NOO) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
restideth.	Chairon of cocumisms, with incication, where appropriate, of the research pessenges	Pletevară la Glaim No.
Ε .	DE 100 22 095 A (CELAMESE VENTURES GMBH) 22 Hovember 2001 (2001-11-22) page 2, lime 34 -page 3, lime 33 page 3, lime 42 - lime 47 page 3, lime 42 - lime 47 page 4, lime 56 -page 4, lime 12 page 4, lime 37 - lime 46 page 4, lime 63 - lime 63 claims 1-5.18	1,2,7,8, 10-15
A	DE 198 52 826 A (AVENTIS RES & TECH GMBH & CO) 18 May 2000 (2000-05-18) page 3, line 2 - line 66	3
A	US 4 306 059 A (SUGIMOTO TOSHIYUKI ET AL) 15 December 1981 (1981-12-15) column 10; example 13	1
and an artist of the second		
The sale and the s		**Proportional Control of the Contro
1		1

page 2 of 2

Pashel document   Pash   Pash   Pashel document   Pashel document   Pashel document   Pashel   Pashe
Cited in search report   Cited in search rep
AU   8802398 A   08-02-1999   CN   1262597 T   09-08-2000   WO   9902500 AI   21-01-1999   EP   0996674 AI   03-05-2000   O996674 AI   O3-05-2000   O996674 AI   O99-2001   O996673 AI   O99-2001   O996673 AI   O99-10996   O99673 AI   O99-2001   O99673 AI
CR
WC   9902800 A1   21-01-1999
Page
HU
JP   20015/09528 T   24-07-2001     NO   20090225 A   04-01-2000     PL   337903 A1   11-09-2000     US   6323265 B1   27-11-2001     ZA   9866031 A   11-01-1999     W0   9209274
NO   20060025 A   04-01-2000
PL 337903 A1 11-09-2000 US 6323265 B1 27-11-2001 ZA 9806031 A 11-01-1999 W0 9209274 A 11-06-1992 AU 9145691 A 25-06-1992 DE 69127456 D1 02-10-1997 DE 69127456 D1 02-10-1997 DE 69127456 D1 02-10-1998 DK 559827 T3 15-12-1997 EP 0559827 A1 15-09-1993 ES 2107527 T3 01-12-1997 W0 9209274 A1 11-06-1992 US 5554385 A 10-09-1996 DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000 W0 029477 A1 25-05-2000 DE 19852836 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1996 US 430655 A1 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1985 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
US 6323266 B1 27-11-2001 WO 9209274 A 11-06-1992 AU 9145691 A 25-06-1992 DE 69127456 D1 02-10-1997 DE 69127456 D1 02-10-1997 DE 69127456 D1 02-10-1997 DE 69127456 T2 02-01-1998 DE 1059827 A1 15-12-1997 EP 0559827 A1 15-12-1997 WO 9209274 A1 11-06-1992 US 5554365 A 10-09-1996 DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 15-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 25-09-2001 PL 347723 A1 22-04-2002 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 JP 54052793 A 25-04-1979 JP 64056322 B 29-11-1935 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
Table   Tabl
DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 15-12-1997  DE 10022095 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2001 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2001 DE 19852826 A1 22-11-2001  DE 19852826 A 18-05-2001 DE 19852826 A1 25-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 25-05-2000  DE 19852826 A1 25-05-2000 DE P 1335439 A1 25-05-2000  DE 19852826 A1 25-05-2000 DE P 1335439 A1 25-05-2000  DE 19852826 A1 25-04-2002  US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986  JP 54052793 A 25-04-1979  DE 2842855 A1 12-04-1979  DE 2842855 A1 12-04-1979  DE 2842855 A1 12-04-1979
DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 15-12-1991  DE 10022095 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 25-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 25-05-2000  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 25-05-2000  DE 1985285 A1 25-05-2000  DE 1985285 A1 25-05-2000  DE 1985285 A1 25-04-2002  DE 2842855 A1 25-04-1979  DE 2842855 A1 27-04-1979  DE 2842855 A1 27-04-1979  DE 2842855 A1 27-04-1979
DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 W0 0029477 A1 25-05-2000 W0 0029477 A1 25-05-2000 PP 1335439 A1 22-04-2002 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 JP 54052793 A 25-04-1979 PF 2404655 A1 25-04-19
EP
ES 2107527 T3 01-12-1997 W0 209274 A1 11-06-1992 US 5554385 A 10-09-1996 US 5554385 A 10-09-1996 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 19852826 A1 15-11-2001 AU 1504500 A 05-06-2000 W0 0029477 A1 25-05-2000 EP 1135439 A1 25-09-2001 PL 347723 A1 22-04-2002 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 JP 54052793 A 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1985 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
NO   9209274 A1   11-06-1992
US 5554385 A 10-09-1996  DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 15-11-2001  AU 1504500 A 05-06-2000 W0 0029477 A1 25-05-2000  EP 1135439 A1 26-09-2001  PL 347723 A1 22-04-2002  US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1996  JP 54052793 A 25-04-1979  JP 60054322 B 29-11-1985  DE 2842855 A1 12-04-1979  FR 2404655 A1 27-04-1979
DE 10022095 A 22-11-2001 DE 10022095 A1 22-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 15-11-2001 DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000 WO 0029477 A1 25-05-2000 EP 1135439 A1 25-05-2000 EP 1135439 A1 26-09-2001 PL 347723 A1 26-09-2001 DE 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 JP 54052793 A 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1985 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
W0 018858 A1 15-11-2001  DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000  W0 029477 A1 25-05-2000  EP 1135439 A1 25-05-2000  EP 1135439 A1 25-05-2000  EP 135439 A1 25-09-2001  PL 347723 A1 22-04-2002  US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986  JP 54052793 A 25-04-1979  DE 2842855 A1 12-04-1979  FR 2404655 A1 27-04-1979
DE 19852826 A 18-05-2000 DE 19852826 A1 18-05-2000 AU 1504500 A 05-06-2000 W0 0029477 A1 25-05-2000 EP 1135439 A1 26-09-2001 PL 347723 A1 22-04-2002  US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1396 JP 54052793 A 25-04-1379 JP 64054322 B 29-11-1985 BE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
AU
W0 0029477 A1 25-05-2000 EP 1135439 A1 25-09-2001 PL 347723 A1 22-04-2002 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1986 JP 54052793 A 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1985 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
## 135439 A1 26-09-2001  ## 25-12-1981
PL 347723 A1 22-04-2002 US 4306059 A 15-12-1981 JP 1337448 C 29-09-1996 JP 54052793 A 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1985 DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
JP 54052793 A 25-04-1979 JP 60054322 B 29-11-1935 BE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
JP 60054322 B 29-11-1985 9E 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
DE 2842855 A1 12-04-1979 FR 2404655 A1 27-04-1979
FR 2404655 A1 27-04-1979

ŧ	NTERNATIONALER RECHERCHENBERK	HT c		
	TILITATION LEGIT (LOTE TOTAL T		inter	4# Almenzelehen
		ŀ	PC.,LI	01/12935
IPK 7	Fizerding des anneldungsgegenstandes A61K9/48			
	lemationalen Potenikkassifikation (IPK) oder nach dernosionelen Kla	satisation und der IPK		***************************************
	RCHIERTE GEBIETE nor Mandesquidistoti (Massifitationesyclam und Klassifitationesymb	-1-1		
IPK 7	A61K COSL	cnu j		
Rochensko	e, negnerkältentiker V etränsistep tronstingsschälter ett i kan toda von	owsk diene valer die rech	orchierten (3	etwio laten
. Während d	r Internationalen Rucherche konsultivris alaktronische Datanbank (	Vame dos Dalasbarts uni	sentil, yenner	niale Suchbegath)
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, CHEM ABS Data	a		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Ketegorier	Bezolchnung der Verbrientrichung, sower eitersteiten ander Angeb	to don't in Betracht kompo	hdan Talle	Belt. Anspruch Nr.
X	NO 99 02600 A (BOEHM SITTE ;BENS: (DE); GRANDE JUERBEN (DE); HOECH: 21. Januar 1999 (1999-01-21)	1,2,7,8,		
	in der Anneldung erwähnt Selte 7, Zelle 15-30 Sefte 8, Zelle 19 -Sefte 9, Zell Selte 12, Zelle 28 - Zelle 30 Seite 21, Zelle 28 -Sette 22, Ze Sefte 33, Zelle 13 -Sette 37, Zel Ansprüche 1-4,10-18			
X	W0 92 09274 A (SCHERER CORP R P) 11. Juni 1992 (1992-06-11) Saite 3, Zeile 2 - Zeile 5 Saite 4, Zeile 12 - Zeile 15 Saite 6; Beispiel 2			1,9
		-/		
χ wei	ore Veröffentlichungen abid der Fodhurzung von Feld City ehmos	X Sielin Anhang (	Patentsemire	
* Besondar.  *A* Veröffer  *Brance  Autres  *L* Veröffer  *C.* Veröffer  *C.* Order  autres  autres  autres  autres  autres  soll oc	in Kallaydian mot a majepahasum Mundifutchaussen intelletura, die das apprecions Statum to the an et belan distillation. All the apprecions Statum to the an et belan distillation that all the apprecions to the apprecion to the	Anneicung sicht ko Erfindung zigrunde Thoorie ungegebor "X" Verönendichung von kann anlein aufgrung erfinistieher Täll-si	Milleri, sonde Regenden Pri ist besondene I deser Vorb seit berinene bewordere finderischer rectfentisches sieser trateger sinen Fach	in dient indexisiering ein Anniabitutabism indirett werden ist und mit dar und mit dar indiret seder und mit dar indiret seder auch in und und in Bodendung, die habenserwichte Erbrichung febilische grach als neu eden aus febilische grach als neu eden aus febilische grach als neue eden aus febilische grach als febilische grach aus febilische grach aus febilische gebrund viele und grach eine Germannen aufgeben one in Verbrichung gebrund viele und werden Febilische ist werden Febilische ist
Datumdes	nsuspruchses Priposissionales variations overlag 34 Alsohiusses der sylomales recherchs			en Rectierchenbertchis
2	2. Juli 2002	01/08/20	200	
Nome und	Nome und Posterschaft dur internationalen Recherchenbehärde		denstate	
	Europhisches Polonford, P.B. 5918 Fatenford 2 N.— 22014 (1964) Tol. (341-70) 240-2018, Ts. 31 051 epp ni, Fac (431-70) 240-2018	NON EREI		, s
corbiat Ferr	PAS IT BOOK SOLDS INVO			******************************

Seite 1 von 2

INTERNATIONALED	RECHERCHENBERICH

13	NTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT	Total and the second se
		PCT, L. 01/12935
C.(Fortsetz	ung) als wesentlich angebehene unterlagen	. 01/11 01/12/300
	Barefolmung der Veröffemfenung, soweit ertracurisch unter Angane der in Betracte konwe	mented India   Self. Arraphinal bit.
ε	DE 100 22 095 A (CELAMESE VENTURES GMBH) 22. November 2001 (2003-11-22) Seite 2, Zeile 34 -Seite 3, Zeile 33 Seite 3, Zeile 42 - Zeile 47 Seite 3, Zeile 65 -Seite 4, Zeile 12 Seite 4, Zeile 37 - Zeile 65 Seite 4, Zeile 37 - Zeile 65 Ansprüche 1-5,18	1,2,7,8, 10-15
A	DE 198 52 826 A (AVENTIS RES & TECH CMBH & CO) 18. Mai 2000 (2000-05-18) Seite 3, Zeile 2 - Zeile 66	1
A	BS 4 306 059 A (SUGIMOTO TOSHIYUKI ET AL) 15. Dezember 1981 (1981–12–15) Spalte 10; Beispiel 13	1
		1 111 1
		200 100 100 100 100 100 100 100 100 100
		10 mm.
		2.50

Seite 2 von 2

	,			PCerci	01/12935
Im Recherchenbaricht getündes Palendofument		Datum der Veröttentlichung		Mayfied(er) der Patentamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9902600	A	21-01-1999	DE	19729273 A1	14-01-1999
			ΑU	8802398 A	08-02-1999
			CN	1262697 T	09-08-2000
			MO	9902600 Al	21-01-1999
			EP HU	0996574 A1 0004700 A2	03-05-2000 28-04-2001
			JP	2001509528 T	24-07-2001
			NO	20000025 A	04-01-2000
			PL	337903 A1	11-09-2000
			US	6323265 81	27-11-2001
			ZA	9806031 A	11-01-1999
WO 9209274	A	11-06-1992	AU	9145691 A	25-06-1992
			DE DE	69127456 D1 69127456 T2	02-10-1997 02-01-1998
			DK	559827 T3	15-12-1997
			93	0559827 A1	15-09-1993
			ES	2107527 T3	01-12-1997
			WO	9209274 A1	11-06-1992
			US	5554385 A	10-09-1996
DE 10022095	A	22-11-2001	DE WD	10022095 A1 0185836 A1	22-11-2001 15-11-2001
DE 19852826	A	18-05-2000	DE AU	19852826 A1	18-05-2000
			NO	1504500 A 0029477 A1	05-06-2000 25-05-2000
			EP	1135439 A1	26-09-2001
			PL	347723 AI	22-04-2002
US 4306059	A	15-12-1981	JР	1337448 C	29-09-1986
			JP	54052793 A	25-04-1979
			JP DE	60054322 B 2842855 A1	29-11-1985
			FR	2404655 A1	12-04-1979 27-04-1979
			6B	2007245 A ,B	16-05-1979

Pomobiou PCT/194/210 (Amuring Philippian Page) 45 1992

フロントページの続き

(72)発明者 トムカ イファン

スイス国 ツェーハー-8057 チューリッヒ シャフハウザーシュトラーセ 219

(72)発明者 ミュラー ロルフ

スイス国 ツェーハー-8055 デェルッチハルデ 26

Fターム(参考) 4B035 LC05 LC16 LE12 LG21

4C076 AA56 AA58 BB01 EE38

4H011 DA05 DB08 DH10 DH25